PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-282123

(43)Dat of publication of application: 15.10.1999

(51)Int.CI.

1/498 G03C G03C 1/498

(21)Application number: 10-103416

(71)Applicant : FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

31.03.1998

(72)Inventor: ITO TADASHI

ISHIHARA MAKOTO

(54) HEAT-DEVELOPABLE PHOTOSENSITIVE MATERIAL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a heat-developable photosensitive material having photographic characteristics of high contrast and low fog to be used for photomechanical process, especially, a scanner and an image setter.

SOLUTION: The heat-developable photosensitive material contains a nonphotosensitive silver salt and photosensitive silver halide and a binder on a support, and the image forming layer containing this silver halide uses a polymer latex amounting to 50 weight% of the binder and having a glass transition point of 40° C, and this image forming layer and/or its adjacent layer contains a nucleator and a compound obtained by hydrating P2O5 or its salt.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

G03C 1/498

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-282123

(43)公開日 平成11年(1999)10月15日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

G 0 3 C 1/498

502

502

審査請求 未請求 請求項の数5 FD (全55頁)

(21)出願番号

特願平10-103416

(71)出願人 000005201

富士写真フイルム株式会社 神奈川県南足柄市中沼210番地

(22)出願日 平成10年(1998) 3月31日

(72)発明者 伊藤 忠

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真

フイルム株式会社内

(72)発明者 石原 信

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真

フイルム株式会社内

(74)代理人 弁理士 石井 陽一 (外1名)

(54) 【発明の名称】 熱現像感光材料

(57)【要約】

【課題】 写真製版用、特にスキャナー、イメージセッター用として、硬調かつカブリの低い写真特性の熱現像感光材料を提供する。

【解決手段】 支持体上に非感光性銀塩、感光性ハロゲン化銀およびバインダーを有する熱現像感光材料において、前記感光性ハロゲン化銀を含有する画像形成層のバインダーの50重量%以上としてガラス転移温度−30℃以上40℃以下のポリマーのラテックスを用いており、かつ前記画像形成層および/またはその隣接層が、造核剤と、五酸化二リンが水和してできる酸およびその塩から選ばれる化合物とを含有することを特徴とする熱現像感光材料。

- 2

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体上に非感光性銀塩、感光性ハロゲン化銀およびバインダーを有する熱現像感光材料において、

前記感光性ハロゲン化銀を含有する画像形成層のバインダーの50重量%以上としてガラス転移温度-30℃以上40℃以下のポリマーのラテックスを用いており、かつ前記画像形成層および/またはその隣接層が、造核剤と、五酸化二リンが水和してできる酸およびその塩から選ばれる化合物とを含有することを特徴とする熱現像感 10光材料。

【請求項2】 前記画像形成層を有する側に保護層を有し、この保護層のバインダーの50重量%以上としてガラス転移温度25℃以上70℃以下のポリマーのラテックスを用いている請求項1の熱現像感光材料。

【請求項3】 五酸化二リンが水和してできる酸および その塩から選ばれる化合物がヘキサメタリン酸、オルト リン酸およびこれらの塩から選ばれる化合物である請求 項1または2の熱現像感光材料。

【請求項4】 造核剤が一般式(1)で表される置換アルケン誘導体、一般式(2)で表される置換イソオキサゾール誘導体、および一般式(3)で表される特定のアセタール化合物から選ばれる少なくとも一種の化合物である請求項 $1\sim3$ のいずれかの熱現像感光材料。

【化1】

[一般式(1)において、R¹、R²およびR³は、それぞれ独立に水素原子または置換基を表し、Zは電子吸引性基またはシリル基を表す。 一般式(1)においてR¹と Z、R²とR³、R¹とR²、およびR³とZは、それぞれ互いに結合して環状構造を形成していてもよい。一般式(2)においてR⁴は、置換基を表す。一般式(3)において、XおよびYは、それぞれ独立に水素原子または置換基を表し、AおよびBはそれぞれ独立にアルコキシ基、アルキルチオ基、アルキルアミノ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アニリノ基、ヘテロ環オキシ基、ヘテロ環チオ基またはヘテロ環アミノ基を表す。一般式(3)においてXとY、およびAとBは、それぞれ互いに結合して環状構造を形成していてもよい。]

【請求項5】 造核剤がヒドラジン誘導体である請求項 50

1~3のいずれかの熱現像感光材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は熱現像感光材料に関するものであり、特に写真製版用に用いられる熱現像感光材料に関し、さらに詳しくスキャナー、イメージセッター用感光材料に関し、さらに詳しくは、Dmax(最高濃度)が高く、かつ硬調性を有する熱現像感光材料に関するものである。

[0002]

【従来の技術】支持体上に感光性層を有し、画像露光することで画像形成を行う感光材料は、数多く知られている。それらの中でも、環境保全や画像形成手段が簡易化できるシステムとして、熱現像により画像を形成する技術が挙げられる。

【0003】近年写真製版分野において環境保全、省スペースの観点から処理廃液の減量が強く望まれている。そこで、レーザー・スキャナーまたはレーザー・イメージセッターにより効率的に露光させることができ、高解像度および鮮鋭さを有する鮮明な黒色画像を形成することができる写真製版用途の感光性熱現像材料に関する技術が必要とされている。これら感光性熱現像材料では、溶液系処理化学薬品の使用をなくし、より簡単で環境を損なわない熱現像処理システムを顧客に対して供給することができる。

【0004】熱現像により画像を形成する方法は、例えば米国特許第3,152,904号、同3,457,075号、およびD.モーガン (Morgan) とB. シェリー (Shely) による

「熱によって処理される銀システム (Thermally Proces sed Silver Systems) AJ (イメージング・プロセッシ ーズ・アンド・マテリアルズ(Imaging Processes and M aterials) Neblette 第8版、スタージ(Sturge)、 V. ウォールワーズ (Wellworth) 、A. シェップ (Shepp) 編集、第2頁、1969年)に記載されている。このような 感光材料は、還元可能な非感光性の銀源(例えば有機銀 塩)、触媒活性量の光触媒(例えばハロゲン化銀)、お よび銀の還元剤を通常有機バインダーマトリックス中に 分散した状態で含有している。感光材料は常温で安定で あるが、露光後高温 (例えば、80℃以上) に加熱した場 合に、還元可能な銀源(酸化剤として機能する)と還元 剤との間の酸化還元反応を通じて銀を生成する。この酸 化還元反応は露光で発生した潜像の触媒作用によって促 進される。露光領域中の還元可能な銀塩の反応によって 生成した銀は黒色画像を提供し、これは非露光領域と対 照をなし、画像の形成がなされる。

【0005】従来からこのタイプの熱現像感光材料は知られているが、これらの感光材料の多くはトルエン、メチルエチルケトン (MEK)、メタノールなどの有機溶剤を溶媒とする塗布液を塗布することにより感光性層を形成している。有機溶剤を溶媒として用いることは、製

造工程での人体への悪影響だけでなく溶剤の回収その他 のためコスト上も不利である。

【0006】そこでこのような心配のない水溶媒の塗布液を用いて感光性層(以降「水系感光性層」ともいう。)を形成する方法が考えられている。例えば特開昭49-52626号、特開昭53-116144号などにはゼラチンをバインダーとする例が記載されている。また特開昭50-151138号にはポリビニルアルコールをバインダーとする例が記載されている。

【0007】さらに特開昭60-61747号にはゼラチンとポ 10 リビニルアルコールを併用した例が記載されている。これ以外の例として特開昭58-28737号には水溶性ポリビニルアセタールをバインダーとする感光性層の例が記載されている。

【0008】確かにこのようなバインダーを用いると水溶媒の塗布液を用いて感光性層を形成することができて 環境面、コスト面のメリットは大きい。

【0009】しかしながら、ゼラチン、ポリビニルアルコール、水溶性ポリアセタールなどのポリマーをバインダーとして用いると、有機銀塩との相溶性が悪く、塗布 20面質上実用に耐える塗布物が得られないばかりでなく、現像部の銀色調が本来好ましいとされる黒色からかけ離れた茶色や黄色になったり、露光部の黒化濃度が低く未露光部の濃度が高い等商品価値の著しく損なわれたものしか得られなかった。

【0010】欧州特許762,196号、特開平9-90550号公報等に熱現像感光材料に用いる感光性ハロゲン化銀粒子に同期律表第MI族またはMII族(第7族~第10族)の金属イオンまたは金属錯体イオンを含有させること、および感光材料中にヒドラジン誘導体を含有させて高コントラストな写真特性を得ることができることが開示されている。しかし、前述の水溶媒の塗布液で用いるバインダーとヒドラジンのような造核剤を併用すると、高コントラストな画像を得ることができるが、同時にカブリが生じやすくなるという問題があった。

【0011】そこで、環境面、コスト面で優れた水系感 光材料で、塗布面質が良く、現像時に良好な銀色調であ り、かつ硬調かつカブリの低い写真性能を有する熱現像 感光材料を提供する技術が望まれていた。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の解決 しようとする課題は、写真製版用、特にスキャナー、イ メージセッター用として、硬調かつカブリの低い写真特 性の熱現像感光材料を提供することである。

[0013]

【課題を解決するための手段】この課題は下記手段によって達成された。

(1) 支持体上に非感光性銀塩、感光性ハロゲン化銀 およびバインダーを有する熱現像感光材料において、前 記感光性ハロゲン化銀を含有する画像形成層のバインダ 50 ーの50重量%以上としてガラス転移温度-30℃以上40℃以下のポリマーのラテックスを用いており、かつ前記画像形成層および/またはその隣接層が、造核剤と、五酸化二リンが水和してできる酸およびその塩から選ばれる化合物とを含有することを特徴とする熱現像感光材料。

- (2) 前記画像形成層を有する側に保護層を有し、この保護層のバインダーの50重量%以上としてガラス転移温度25℃以上70℃以下のポリマーのラテックスを用いている上記(1)の熱現像感光材料。
- (3) 五酸化二リンが水和してできる酸およびその塩から選ばれる化合物がヘキサメタリン酸、オルトリン酸およびこれらの塩から選ばれる化合物である上記(1)または(2)の熱現像感光材料。
- (4) 造核剤が一般式(1)で表される置換アルケン誘導体、一般式(2)で表される置換イソオキサゾール誘導体、および一般式(3)で表される特定のアセタール化合物から選ばれる少なくとも一種の化合物である上記
- (1)~(3)のいずれかの熱現像感光材料。

[0014]

【化2】

【0015】[一般式(1)において、R¹、R²およびR³は、それぞれ独立に水素原子または置換基を表し、Zは電子吸引性基またはシリル基を表す。 一般式(1)においてR¹とZ、R²とR³、R¹とR²、およびR³とZは、それぞれ互いに結合して環状構造を形成していてもよい。一般式(2)においてR⁴は、置換基を表す。一般式(3)において、XおよびYは、それぞれ独立に水素原子または置換基を表し、AおよびBはそれぞれ独立にアルコキシ基、アルキルチオ基、アルキルアミノ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アニリノ基、ヘテロ環オキシ基、ヘテロ環チオ基またはヘテロ環アミノ基を表す。一般式(3)においてXとY、およびAとBは、それぞれ互いに結合して環状構造を形成していてもよい。]

- (5) 造核剤がヒドラジン誘導体である上記(1)~
- (3) のいずれかの熱現像感光材料。

[0016]

【発明の実施の形態】以下に本発明を詳細に説明する。 本発明の熱現像感光材料は、非感光性銀塩と感光性ハロ

ゲン化銀とバインダーとを含有するものであり、感光性 ハロゲン化銀を含有する画像形成層のバインダーの50 重量%以上として環境面、コスト面で有利な水系塗布を 可能にするポリマーラテックスが用いられており、ポリ マーラテックス中のポリマーのガラス転移温度Tgはー 30℃以上40℃以下である。そして、画像形成層およ び/またはその隣接層中には造核剤と、五酸化二リンが 水和してできる酸およびその塩から選ばれる化合物とが 含有されている。このように、硬調化を目的として造核 剤を含有させた感光材料において、五酸化二リンが水和 してできる酸およびその塩から選ばれる五酸化二リン系 の化合物を含有させることによって、低カブリで最高濃 度(Dmax)が高く、高感度で硬調性が十分な画像が得ら れる。これに対し、上記の五酸化二リン系の化合物を含 有させないと、造核剤を添加しても硬調化の効果が得ら れず、感度およびDmxが高くならない。また、ポリマー ラテックスのポリマーのTgが−30℃未満となるとカ プリが上昇し、Tgが40℃を超えるとカプリが上昇す るとともに硬調化の効果が得られなくなる。

【0017】なお、本発明では、後述のように、画像形成層上の保護層にもバインダーの50重量%以上としてポリマーラテックスを用いることが好ましく、これにより画像形成層と併せて水系塗布が可能になり、環境面、コスト面でさらに好ましいものとなる。

【0018】本発明に非感光性銀塩として用いることの できる有機銀塩は、光に対して比較的安定であるが、露 光された光触媒 (感光性ハロゲン化銀の潜像など) およ び還元剤の存在下で、80℃あるいはそれ以上に加熱され た場合に銀画像を形成する銀塩である。有機銀塩は銀イ オンを還元できる源を含む任意の有機物質であってよ い。有機酸の銀塩、特に(炭素数が10~30、好ましくは1 5~28の)長鎖脂肪カルボン酸の銀塩が好ましい。配位子 が4.0~10.0の範囲の錯安定度定数を有する有機または 無機銀塩の錯体も好ましい。銀供給物質は、好ましくは 画像形成層の約5~70重量%構成することができる。好 ましい有機銀塩はカルボキシル基を有する有機化合物の 銀塩を含む。これらの例は、脂肪族カルボン酸の銀塩お よび芳香族カルボン酸の銀塩を含むがこれらに限定され ることはない。脂肪族カルボン酸の銀塩の好ましい例と しては、ベヘン酸銀、アラキジン酸銀、ステアリン酸 銀、オレイン酸銀、ラウリン酸銀、カプロン酸銀、ミリ スチン酸銀、パルミチン酸銀、マレイン酸銀、フマル酸 銀、酒石酸銀、リノール酸銀、酪酸銀および樟脳酸銀、 これらの混合物などを含む。

【0019】本発明においては、上記に挙げられる有機酸銀ないしは有機酸銀の混合物の中でも、ベヘン酸銀含有率85モル%以上の有機酸銀を用いることが好ましく、95モル%以上がさらに好ましい。。ここでベヘン酸銀合有率とは、使用する有機酸銀に対するベヘン酸銀のモル分率を示す。本発明に用いる有機酸銀中に含まれ 50

るベヘン酸銀以外の有機酸銀としては上記に挙げたもの を好ましく用いることができる。

【0020】本発明に好ましく用いられる有機酸銀は、 上記に示した有機酸のアルカリ金属塩(Na塩、K塩、 Li塩等が挙げられる)溶液または懸濁液と硝酸銀を反 応させることで調製される。本発明の有機酸アルカリ金 属塩は、上記有機酸をアルカリ処理することによって得 られる。本発明の有機酸銀は任意の好適な容器中で回分 式でまたは連続式で行うことができる。反応容器中の撹 拌は粒子の要求される特性によって任意の撹拌方法で撹 拌することができる。有機酸銀の調製法としては、有機 酸アルカリ金属塩溶液あるいは懸濁液の入った反応容器 に硝酸銀水溶液を徐々にあるいは急激に添加する方法、 硝酸銀水溶液の入った反応容器に予め調製した有機酸ア ルカリ金属塩溶液あるいは懸濁液を徐々にあるいは急激 に添加する方法、予め調製した硝酸銀水溶液および有機 酸アルカリ金属塩溶液または懸濁液を反応容器中に同時 に添加する方法のいずれもが好ましく用いることができ

【0021】硝酸銀水溶液および有機酸アルカリ金属塩 溶液または懸濁液は調製する有機酸銀の粒子サイズの制 御のために任意の濃度のものを用いることができ、また 任意の添加速度で添加することができる。硝酸銀水溶液 および有機酸アルカリ金属塩溶液または懸濁液の添加方 法としては、添加速度一定で添加する方法、任意の時間 関数による加速添加法あるいは減速添加法にて添加する ことができる。また反応液に対し、液面に添加してもよ く、また液中に添加してもよい。予め調製した硝酸銀水 溶液および有機酸アルカリ金属塩溶液または懸濁液を反 応容器中に同時に添加する方法の場合には、硝酸銀水溶 液あるいは有機酸アルカリ金属塩溶液または懸濁液のい ずれかを先行させて添加することもできるが、硝酸銀水 溶液を先行させて添加することが好ましい。先行度とし ては容量で表して総添加量の0~50%が好ましく、0 ~ 2 5 % が特に好ましい。また特開平9-127643号公報等 に記載のように反応中の反応液のpHないしは銀電位を 制御しながら添加する方法も好ましく用いることができ る。

【0022】添加される硝酸銀水溶液や有機酸アルカリ金属塩溶液または懸濁液は粒子の要求される特性によりpHを調整することができる。pH調整のために任意の酸やアルカリを添加することができる。また、粒子の要求される特性により、例えば調整する有機酸銀の粒子サイズの制御のため反応容器中の温度を任意に設定することができるが、添加される硝酸銀水溶液や有機酸アルカリ金属塩溶液または懸濁液も任意の温度に調整することができる。有機酸アルカリ金属塩溶液または懸濁液は液の流動性を確保するために、50℃以上に加熱保温することが好ましい。

【0023】本発明に用いる有機酸銀は第3アルコール

の存在下で調製されることが好ましい。第3アルコールとしては好ましくは絵炭素数15以下のものが好ましく、10以下が特に好ましい。好ましい第3アルコールの例としては、tert-ブタノール等が挙げられるが、本発明はこれに限定されない。

【0024】本発明に用いられる第3アルコールの添加時期は有機酸銀調製時のいずれのタイミングでも良いが、有機酸アルカリ金属塩の調製時に添加して、有機酸アルカリ金属塩を溶解して用いることが好ましい。また、本発明の第3アルコールの使用量は有機酸銀調製時の溶媒としてのH2Oに対して重量比で0.01~10の範囲で任意に使用することができるが、0.03~1の範囲が好ましい。

【0025】本発明に用いることができる有機銀塩の形 状としては特に制限はないが、短軸と長軸を有する針状 結晶が好ましい。本発明においては短軸0.01 μ m以上0.2 0μm以下、長軸0.10μm以上5.0μm以下が好ましく、短 軸0.01 μ m以上0.15 μ m以下、長軸0.10 μ m以上4.0 μ m以 下がより好ましい。有機銀塩の粒子サイズ分布は単分散 であることが好ましい。単分散とは短軸、長軸それぞれ 20 の長さの標準偏差を短軸、長軸それぞれで割った値の百 分率が好ましくは100%以下、より好ましくは80%以下、 更に好ましくは50%以下である。有機銀塩の形状の測定 方法としては有機銀塩分散物の透過型電子顕微鏡像より 求めることができる。単分散性を測定する別の方法とし て、有機銀塩の体積加重平均直径の標準偏差を求める方 法があり、体積加重平均直径で割った値の百分率(変動 係数)が好ましくは100%以下、より好ましくは80%以下、 更に好ましくは50%以下である。測定方法としては例え ば液中に分散した有機銀塩にレーザー光を照射し、その 散乱光のゆらぎの時間変化に対する自己相関関数を求め ることにより得られた粒子サイズ(体積加重平均直径)か ら求めることができる。

【0026】本発明に用いることのできる有機銀塩は、好ましくは脱塩をすることができる。脱塩を行う方法としては特に制限はなく公知の方法を用いることができるが、遠心濾過、吸引濾過、限外濾過、凝集法によるフロック形成水洗等の公知の濾過方法を好ましく用いることができる。

【0027】本発明では、高S/Nで、粒子サイズが小さく、凝集のない有機銀塩固体分散物を得る目的で、画像形成媒体である有機銀塩を含み、かつ感光性銀塩を実質的に含まない水分散液を高速流に変換した後、圧力降下させる分散法を用いることが好ましい。

【0028】そして、このような工程を経た後に、感光性銀塩水溶液と混合して感光性画像形成媒体塗布液を製造する。このような塗布液を用いて熱現像感光材料を作製するとヘイズが低く、低カブリで高感度の熱現像感光材料が得られる。これに対し、高圧、高速流に変換して分散する時に、感光性銀塩を共存させると、カブリが上50

昇し、感度が著しく低下しやすくなる。また、分散媒として水ではなく、有機溶剤を用いると、ヘイズが高くなり、カブリが上昇し、感度が低下しやすくなる。一方、感光性銀塩水溶液を混合する方法にかえて、分散液中の有機銀塩の一部を感光性銀塩に変換するコンバージョン法を用いると感度が低下しやすくなる。

【0029】上記において、高圧、高速化に変換して分散される水分散液は、実質的に感光性銀塩を含まないものであり、その含有量は非感光性の有機銀塩に対して0. 1モルペ以下であり、積極的な感光性銀塩の添加は行わないものである。

【0030】本発明において、上記のような分散法を実施するのに用いられる固体分散装置およびその技術については、例えば「分散系レオロジーと分散化技術」(梶内俊夫、薄井洋基 著、1991、信山社出版(株)、p357~p403)、「化学工学の進歩第24集」(社団法人 化学工学会東海支部 編、1990、槙書店、p184~p185)、等に詳しいが、本発明での分散法は、少なくとも有機銀塩を含む水分散物を高圧ポンプ等で加圧して配管内に送入した後、配管内に設けられた細いスリットを通過させ、この後に分散液に急激な圧力低下を生じさせることにより微細な分散を行う方法である。

【0031】本発明が関連する高圧ホモジナイザーにつ いては、一般には、(a)分散質が狭間隙を高圧、高速で 通過する際に生じる『剪断力』、(b)分散質が高圧下か ら常圧に解放される際に生じる「キャビテーション 力』、等の分散力によって微細な粒子への分散が行われ ると考えられている。この種の分散装置としては、古く はゴーリンホモジナイザーが挙げられるが、この装置で は高圧で送られた被分散液が円柱面上の狭い間隙で、高 速流に変換され、その勢いで周囲の壁面に衝突し、その 衝撃力で乳化・分散が行われる。使用圧力は一般には10 0~600kg/cm 、流速は数m~30m/秒の範囲であり、分散 効率を上げるために高流速部を鋸刃状にして衝突回数を 増やすなどの工夫を施したものも考案されている。これ に対して、近年更に高圧、高流速での分散が可能となる 装置が開発されてきており、その代表例としてはマイク ロフルイダイザー(マイクロフルイデックス・インター ナショナル・コーポレーション社)、ナノマイザー(特 殊機化工業(株)) などが挙げられる。

【0032】本発明に適した分散装置としては、マイクロフルイデックス・インターナショナル・コーポレーション社製マイクロフルイダイザーM-110S-EH (G10Zインターラクションチャンバー付き)、M-110Y(H10Zインターラクションチャンバー付き)、M-140K(G10Zインターラクションチャンバー付き)、HC-5000(L30ZまたはH230Zインターラクションチャンバー付き)、HC-8000(E230ZまたはL30Zインターラクションチャンバー付き)等が挙げられる。

【0033】これらの装置を用い、少なくとも有機銀塩を含む水分散液を高圧ポンプ等で加圧して配管内に送入した後、配管内に設けられた細いスリットを通過させることにより所望の圧力を印加し、この後に配管内の圧力を大気圧に急速に戻す等の方法で分散液に急激な圧力降下を生じさせることにより本発明に最適な有機銀塩分散物を得ることが可能である。

【0034】分散操作に先だって、原料液を予備分散することが好ましい。予備分散する手段としては公知の分散手段(例えば、高速ミキサー、ホモジナイザー、高速衝撃ミル、バンバリーミキサー、ホモミキサー、ニーダー、ボールミル、振動ボールミル、遊星ボールミル、アトライター、サンドミル、ビーズミル、コロイドミル、ジェットミル、ローラーミル、トロンミル、高速ストーンミル)を用いることができる。機械的に分散する以外にも、pHコントロールすることで溶媒中に粗分散し、その後、分散助剤の存在下でpHを変化させて微粒子化させても良い。このとき、粗分散に用いる溶媒として有機溶媒を使用しても良く、通常有機溶媒は微粒子化終了後除去される。

【0035】本発明の有機銀塩分散においては、流速、 圧力降下時の差圧と処理回数の調節によって所望の粒子 サイズに分散することが可能であるが、写真特性と粒子 サイズの点から、流速が200m/秒~600m/秒、圧力降下時 の差圧が900~3000kg/cm?の範囲が好ましく、流速が300 m/秒~600m/秒、圧力降下時の差圧が1500~3000kg/cm² の範囲であることが更に好ましい。分散処理回数は必要 に応じて選択できるが、通常は1回~10回の処理回数が 選ばれるが、生産性の点からは1回~3回程度の処理回数 が選ばれる。高圧下でこのような水分散液を高温にする ことは、分散性、写真特性の点から好ましくなく、90℃ を超えるような高温では粒子サイズが大きくなりやすく なると共に、カブリが高くなる傾向がある。従って、本 発明では前記の高圧、高流速に変換する前の工程もしく は、圧力降下させた後の工程、あるいはこれらの両工程 に冷却工程を含み、このような水分散の温度が冷却工程 により5~90℃の範囲に保たれていることが好ましく、 更に好ましくは5~80℃の範囲、特に5~65℃の範囲に保 たれていることが好ましい。特に、1500~3000kg/cmの 範囲の高圧の分散時には前記の冷却工程を設置すること が有効である。冷却器は、その所要熱交換量に応じて、 二重管や二重管にスタチックミキサーを使用したもの、 多管式熱交換器、蛇管式熱交換器等を適宜選択すること ができる。また、熱交換の効率を上げるために、使用圧 力を考慮して、管の太さ、肉厚や材質など好適なものを 選べばよい。冷却器に使用する冷媒は、熱交換量から、 20℃の井水や冷凍機で処理した5~10℃の冷水、また必 要に応じて-30℃のエチレングリコール/水等の冷媒を使 用することもできる。

【0036】本発明の分散操作では、水性溶媒可溶な分 50

散剤(分散助剤)の存在下で有機銀塩を分散することが 好ましい。分散助剤としては、例えば、ポリアクリル 酸、アクリル酸の共重合体、マレイン酸共重合体、マレ イン酸モノエステル共重合体、アクリロメチルプロパン スルホン酸共重合体などの合成アニオンポリマー、カル ボキシメチルデンプン、カルボキシメチルセルロースな どの半合成アニオンポリマー、アルギン酸、ペクチン酸 などのアニオン性ポリマー、特開平7-350753号に記載の 化合物、あるいは公知のアニオン性、ノニオン性、カチ オン性界面活性剤やその他のポリビニルアルコール、ポ リビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロース、ヒ ドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチ ルセルロース等の公知のポリマー、或いはゼラチン等の 自然界に存在する高分子化合物を適宜選択して用いるこ とができるが、ポリビニルアルコール類、水溶性のセル ロース誘導体が特に好ましい。

【0037】分散助剤は、分散前に有機銀塩の粉末またはウェットケーキ状態の有機銀塩と混合し、スラリーとして分散機に送り込むのは一般的な方法であるが、予め有機銀塩と混ぜ合わせた状態で熱処理や溶媒による処理を施して有機銀塩粉末またはウェットケーキとしても良い。分散前後または分散中に適当なpH調整剤によりpHコントロールしても良い。

【0038】機械的に分散する以外にも、pHコントロールすることで溶媒中に粗分散し、その後、分散助剤の存在下でpHを変化させて微粒子化させても良い。このとき、粗分散に用いる溶媒として有機溶媒を使用しても良く、通常有機溶媒は微粒子化終了後除去される。

【0039】調製された分散物は、保存時の微粒子の沈降を抑える目的で攪拌しながら保存したり、親水性コロイドにより粘性の高い状態(例えば、ゼラチンを使用しゼリー状にした状態)で保存したりすることもできる。また、保存時の雑菌などの繁殖を防止する目的で防腐剤を添加することもできる。

【0040】本発明の有機銀塩固体微粒子分散物の粒子サイズ(体積加重平均直径)は、例えば液中に分散した固体微粒子分散物にレーザー光を照射し、その散乱光のゆらぎの時間変化に対する自己相関関数を求めることにより得られた粒子サイズ(体積加重平均直径)から求めることができる。平均粒子サイズ0.05μm以上10.0μm以下の固体微粒子分散物が好ましい。より好ましくは平均粒子サイズ0.1μm以上5.0μm以下、更に好ましくは平均粒子サイズ0.1μm以上2.0μm以下である。

【0041】有機銀塩の粒子サイズ分布は単分散であることが好ましい。具体的には、体積加重平均直径の標準偏差を体積加重平均直径で割った値の百分率(変動係数)が80%以下、より好ましくは50%以下、更に好ましくは30%以下である。

【0042】有機銀塩の形状の測定方法としては有機銀塩分散物の透過型電子顕微鏡像より求めることができ

る。

【0043】本発明に用いる有機銀塩固体微粒子分散物は、少なくとも有機銀塩と水から成るものである。有機銀塩と水との割合は特に限定されるものではないが、有機銀塩の全体に占める割合は5~50重量%であることが好ましく、特に10~30重量%の範囲が好ましい。前述の分散助剤を用いることは好ましいが、粒子サイズを最小にするのに適した範囲で最少量使用するのが好ましく、有機銀塩に対して1~30重量%、特に3~15重量%の範囲が好ましい。

【0044】本発明では有機銀塩水分散液と感光性銀塩水分散液を混合して感光材料を製造することが可能であるが、有機銀塩と感光性銀塩の混合比率は目的に応じて選べるが、有機銀塩に対する感光性銀塩の割合は1~30モル%の範囲が好ましく、更に3~20モル%特に5~15モル%の範囲が好ましい。混合する際に2種以上の有機銀塩水分散液と2種以上の感光性銀塩水分散液を混合することは、写真特性の調節のために好ましく用いられる方法である。

【0045】本発明の有機銀塩は所望の量で使用できるが、感材1㎡当たりの塗布量で表して、銀量として0.1~5g/㎡が好ましく、さらに好ましくは1~3g/㎡である。

【0046】本発明に用いられる感光性ハロゲン化銀は、ハロゲン組成として特に制限はなく、塩化銀、塩臭化銀、臭化銀、ヨウ臭化銀、ヨウ塩臭化銀を用いることができる。粒子内におけるハロゲン組成の分布は均一であってもよく、ハロゲン組成がステップ状に変化したものでもよく、或いは連続的に変化したものでもよい。また、コア/シェル構造を有するハロゲン化銀粒子を好ましく用いることができる。構造としては好ましくは2~5重構造、より好ましくは2~4重構造のコア/シェル粒子を用いることができる。また塩化銀または塩臭化銀粒子の表面に臭化銀を局在させる技術も好ましく用いることができる。

【0047】感光性ハロゲン化銀の形成方法は当業界ではよく知られており、例えばリサーチディスクロージャー1978年6月の第17029号、および米国特許第3,700,458号に記載されている方法を用いることができるが、具体的にはゼラチンあるいは他のポリマー溶液中に銀供給化合物およびハロゲン供給化合物を添加することにより感光性ハロゲン化銀を調製し、その後で有機銀塩と混合する方法を用いる。感光性ハロゲン化銀の粒子サイズは、画像形成後の白濁を低く抑える目的のために小さいことが好ましく具体的には 0.20μ m以下、より好ましくは 0.01μ m以上 0.15μ m以下、更に好ましくは 0.02μ m以上 0.12μ m以下がよい。ここでいう粒子サイズとは、ハロゲン化銀粒子が立方体あるいは八面体のいわゆる正常晶である場合にはハロゲン化銀粒子が移の長さをいう。また、ハロゲン化銀粒子が平板状粒子である場合には主表50

面の投影面積と同面積の円像に換算したときの直径をいう。その他正常晶でない場合、例えば球状粒子、棒状粒子等の場合には、ハロゲン化銀粒子の体積と同等な球を考えたときの直径をいう。

【0048】ハロゲン化銀粒子の形状としては立方体、 八面体、平板状粒子、球状粒子、棒状粒子、ジャガイモ 状粒子等を挙げることができるが、本発明においては特 に立方体状粒子、平板状粒子が好ましい。平板状ハロゲ ン化銀粒子を用いる場合の平均アスペクト比は好ましく は100:1~2:1、より好ましくは50:1~3:1がよい。更 に、ハロゲン化銀粒子のコーナーが丸まった粒子も好ま しく用いることができる。感光性ハロゲン化銀粒子の外 表面の面指数(ミラー指数)については特に制限はない が、分光増感色素が吸着した場合の分光増感効率が高い {100}面の占める割合が高いことが好ましい。その割合 としては50%以上が好ましく、65%以上がより好ましく、 80%以上が更に好ましい。ミラー指数{100}面の比率は増 感色素の吸着における{111}面と{100}面との吸着依存性 を利用したT. Tani ; J. I magi ng Sci . , 29、165(1985年) に記 載の方法により求めることができる。

【0049】本発明の感光性ハロゲン化銀粒子は、周期律表の第MI族あるいは第MII族(第7族~第10族)の金属または金属錯体を含有する。周期律表の第MI族あるいは第MII族の金属または金属錯体の中心金属として好ましくはロジウム、レニウム、ルテニウム、オスミウム、イリジウムである。これら金属錯体は1種類でもよいし、同種金属および異種金属の錯体を2種以上併用してもよい。好ましい含有率は銀1モルに対し1×10・9モルから1×10・3モルの範囲が好ましく、1×10・8モルから1×10・4モルの範囲がより好ましい。具体的な金属錯体の構造としては特開平7-225449号等に記載された構造の金属錯体を用いることができる。

【0050】本発明に用いられるロジウム化合物として は、水溶性ロジウム化合物を用いることができる。例え ば、ハロゲン化ロジウム(III)化合物、またはロジウ ム錯塩で配位子としてハロゲン、アミン類、オキザラト 等を持つもの、例えば、ヘキサクロロロジウム (III) 錯塩、ペンタクロロアコロジウム(III)錯塩、テトラ クロロジアコロジウム (III) 錯塩、ヘキサブロモロジ ウム(III) 錯塩、ヘキサアンミンロジウム(III) 錯 塩、トリザラトロジウム(III) 錯塩等が挙げられる。 これらのロジウム化合物は、水あるいは適当な溶媒に溶 解して用いられるが、ロジウム化合物の溶液を安定化さ せるために一般によく行われる方法、すなわち、ハロゲ ン化水素水溶液(例えば塩酸、臭酸、フッ酸等)、ある いはハロゲン化アルカリ(例えばKO、NaO、KBr、NaBr 等)を添加する方法を用いることができる。水溶性ロジ ウムを用いる代わりにハロゲン化銀調製時に、あらかじ めロジウムをドープしてある別のハロゲン化銀粒子を添 加して溶解させることも可能である。

【0051】 これらのロジウム化合物の添加量はハロゲン化銀1 モル当たり 1×10^{-8} モル -5×10^{-6} モルの範囲が好ましく、特に好ましくは 5×10^{-8} モル -1×10^{-6} モルである。

【0052】これらの化合物の添加は、ハロゲン化銀乳 剤粒子の製造時および乳剤を塗布する前の各段階におい て適宜行うことができるが、特に乳剤形成時に添加し、 ハロゲン化銀粒子中に組み込まれることが好ましい。

【0053】本発明に用いられるレニウム、ルテニウム、オスミウムは特開昭63-2042号、特開平1-285941号、同2-20852号、同2-20855号等に記載された水溶性錯塩の形で添加される。特に好ましいものとして、以下の式で示される六配位錯体が挙げられる。

[M L 6] n-

【0054】ここでMはRu、Re、またはOsを表し、Lは配位子を表し、nは0、1、2、3または4を表す。

【0055】この場合、対イオンは重要性を持たず、アンモニウムもしくはアルカリ金属イオンが用いられる。

【0056】また好ましい配位子としてはハロゲン化物 20 配位子、シアン化物配位子、シアン酸化物配位子、ニトロシル配位子、チオニトロシル配位子等が挙げられる。 以下に本発明に用いられる具体的錯体の例を示すが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0057]

[ReBr6]³-[ReCl 6]³⁻ $[ReCl 5(NO)]^{2}$ [Re(NS) Br 5]² $[Re(NO)(ON)5]^{2}$ $[Re(O)_2(O)_4]^{3}$ [RuO 6] 3-[RuO4(HzO)2]* [RuO 5 (HtO)]²⁻ $[RuCl 5(NO)]^{2}$ [RuBrs (NS)]²⁻ $[Ru(CO) 3 CI 3]^{2}$ $[Ru(CO) CI 5]^{2}$ [Ru(CO) Br 5]²⁻ [OsO[6]³· $[O_5O_5(NO)]^{2}$ $[O_5(NO)(O_5)^2]^2$ $[O_5(NS)Br_5]^{2}$ $[O_5(O_{12}(CN)_4]^{4}$

【0058】 これらの化合物の添加量はハロゲン化銀 1 モル当たり 1×10^{-9} モル~ 1×10^{-5} モルの範囲が好ましく、特に好ましくは 1×10^{-8} モル~ 1×10^{-6} モルである。

【0059】これらの化合物の添加は、ハロゲン化銀乳剤粒子の製造時および乳剤を塗布する前の各段階において適宜行うことができるが、特に乳剤形成時に添加し、ハロゲン化銀粒子中に組み込まれることが好ましい。

【0060】これらの化合物をハロゲン化銀の粒子形成中に添加してハロゲン化銀粒子中に組み込むには、金属錯体の粉末もしくはNaQ、KQと一緒に溶解した水溶液を、粒子形成中の水溶性塩または水溶性ハライド溶液中に添加しておく方法、あるいは銀塩とハライド溶液が同時に混合されるとき第3の溶液として添加し、3液同時混合の方法でハロゲン化銀粒子を調製する方法、あるいは粒子形成中に必要量の金属錯体の水溶液を反応容器に投入する方法などがある。特に粉末もしくはNaQ、KQと一緒に溶解した水溶液を、水溶性ハライド溶液に添加50

する方法が好ましい。

【0061】粒子表面に添加するには、粒子形成直後または物理熟成時途中もしくは終了時または化学熟成時に必要量の金属錯体の水溶液を反応容器に投入することもできる。

【0062】本発明で用いられるイリジウム化合物としては種々のものを使用できるが、例えばヘキサクロロイリジウム、ヘキサアンミンイリジウム、ペンタクロニトロシルイリジウム、ペキサシアノイリジウム、ペンタクロニトロシルイリジウム等が挙げられる。これらのイリジウム化合物は、水あるいは適当な溶媒に溶解して用いられるが、イリジウム化合物の溶液を安定化させるために一般によく行われる方法、すなわち、ハロゲン化水素水溶液(例えば塩酸、臭酸、フッ酸等)、あるいはハロゲン化のえば塩酸、臭酸、フッ酸等)、あるいはハロゲン化水溶液(例えば塩酸、臭酸、フッ酸等)、あるいはハロゲン化アルカリ(例えばKCI、NaCI、KBr、NaBr等)を添加する方法を用いることができる。水溶性イリジウムを用いる代わりにハロゲン化銀調製時に、あらかじめイリジウムをドープしてある別のハロゲン化銀粒子を添加して溶解させることも可能である。

【0063】さらに本発明に用いられるハロゲン化銀粒子に、コバルト、鉄、ニッケル、クロム、バラジウム、白金、金、タリウム、銅、鉛、等の金属原子を含有してもよい。コバルト、鉄、クロム、さらにルテニウムの化合物については六シアノ金属錯体を好ましく用いることができる。具体例としては、フェリシアン酸イオン、フェロシアン酸イオン、ヘキサシアノコバルト酸イオン、ヘキサシアノクロム酸イオン、ヘキサシアノルテニウム酸イオンなどが挙げられるが、これらに限定されるものではない。ハロゲン化銀中の金属錯体は均一に含有させても、コア部に高濃度に含有させてもよく、あるいはシェル部に高濃度に含有させてもよく特に制限はない。

【0.064】上記金属はハロゲン化銀1 モル当たり $1 \times 1.0^{-9} \sim 1 \times 1.0^{-4}$ モルが好ましい。また、上記金属を含有させるには単塩、複塩、または錯塩の形の金属塩にして粒子調製時に添加することができる。

【0065】感光性ハロゲン化銀粒子はヌードル法、フロキュレーション法等、当業界で知られている方法の水洗により脱塩することができるが本発明においては脱塩してもしなくてもよい。

【0066】本発明のハロゲン化銀乳剤に金増感を施す場合に用いられる金増感剤としては、金の酸化数が+1価でも+3価でもよく、金増感剤として通常用いられる金化合物を用いることができる。代表的な例としては塩化金酸、カリウムクロロオーレート、オーリックトリクロライド、カリウムオーリックチオシアネート、カリウムヨードオーレート、テトラシアノオーリックアシド、アンモニウムオーロチオシアネート、ビリジルトリクロロゴールドなどが挙げられる。

【0067】金増感剤の添加量は種々の条件により異なるが、目安としてはハロゲン化銀1モル当たり10⁻⁷モ

ル以上 10⁻³ モル以下、より好ましくは 10⁻⁶ モル以上 5×10⁻⁴ モル以下である。

【0068】本発明のハロゲン化銀乳剤は金増感と他の化学増感とを併用することが好ましい。他の化学増感の方法としては、硫黄増感法、セレン増感法、テルル増感法、貴金属増感法などの知られている方法を用いることができる。金増感法と組み合わせて使用する場合には、例えば、硫黄増感法と金増感法、セレン増感法と金増感法、硫黄増感法とセレン増感法と金増感法、硫黄増感法とナレン増感法とテルル増感法と金増感法、硫黄増感法とテルル増感法と金増感法などが好ましい。

【0069】本発明に好ましく用いられる硫黄増感は、通常、硫黄増感剤を添加して、40℃以上の高温で乳剤を一定時間撹拌することにより行われる。硫黄増感剤としては公知の化合物を使用することができ、例えば、ゼラチン中に含まれる硫黄化合物のほか、種々の硫黄化合物、例えばチオ硫酸塩、チオ尿素類、チアゾール類、ローダニン類等を用いることができる。好ましい硫黄化合物は、チオ硫酸塩、チオ尿素化合物である。硫黄増感剤の添加量は、化学熟成時のpH、温度、ハロゲン化銀粒子の大きさなどの種々の条件の下で変化するが、ハロゲン化銀1モル当たり10-7~10-2 モルであり、より好ましくは10-5~10-3 モルである。

【0070】本発明に用いられるセレン増感剤として

は、公知のセレン化合物を用いることができる。すなわ ち、通常、不安定型および/または非不安定型セレン化 合物を添加して40℃以上の高温で乳剤を一定時間撹拌 することにより行われる。不安定型セレン化合物として は特公昭44-15748号、同43-13489号、特開平4-25832号、同 4-109240号、同3-121798号等に記載の化合物を用いるこ とができる。特に特開平4-324855号中の一般式 (MII) および(IX)で示される化合物を用いることが好ましい。 【0071】本発明に用いられるテルル増感剤は、ハロ ゲン化銀粒子表面または内部に、増感核になると推定さ れるテルル化銀を生成させる化合物である。ハロゲン化 銀乳剤中のテルル化銀生成速度については特開平5-3132 84号に記載の方法で試験することができる。テルル増感 剤としては例えばジアシルテルリド類、ビス(オキシカ ルポニル)テルリド類、ビス(カルバモイル)テルリド 類、ジアシルテルリド類、ビス(オキシカルボニル)ジテ ルリド類、ビス(カルバモイル)ジテルリド類、P=Te結合 を有する化合物、テルロカルボン酸塩類、Te-オルガ ニルテルロカルボン酸エステル類、ジ(ポリ)テルリド 類、テルリド類、テルロール類、テルロアセタール類、 テルロスルホナート類、P-Te結合を有する化合物、含T eヘテロ環類、テルロカルボニル化合物、無機テルル化 合物、コロイド状テルルなどを用いることができる。具 体的には、米国特許第1,623,499号、同第3,320,069号、同 第3,772,031号、英国特許第235,211号、同第1,121,496号、 同第1,295,462号、同第1,396,696号、カナダ特許第800.9 50 58号、特開平4-204640号、特願平3-53693号、同3-131598号、同4-129787号、ジャーナル・オブ・ケミカル・ソサイアティー・ケミカル・コミュニケーション(J. Chem Soc. Chem Commun.)635(1980), i bid 1102(1979), i bid 645(1979)、ジャーナル・オブ・ケミカル・ソサイアティー・パーキン・トランザクション(J. Chem Soc. Perkin. Trans.)1,2191(1980)、S. パタイ(S. Patai)編、ザ・ケミストリー・オブ・オーガニック・セレニウム・アンド・テルリウム・カンパウンズ(The Chemistry of Organ ic Serenium and Tellunium Compounds), Vol 1(1986)、同Vol 2(1987)に記載の化合物を用いることができる。特に特開平5-313284号中の一般式(II)、(III)、(IV)で示される化合物が好ましい。

16

【0072】本発明で用いられるセレンおよびテルル増感剤の使用量は、使用するハロゲン化銀粒子、化学熟成条件等によって変わるが、一般にハロゲン化銀1モル当たり $10^{-8}\sim10^{-2}$ モル、好ましくは $10^{-7}\sim10^{-3}$ モル程度を用いる。本発明における化学増感の条件としては特に制限はないが、pHとしては $5\sim8$ 、pAgとしては $6\sim11$ 、好ましくは $7\sim10$ であり、温度としては $40\sim95$ ℃、好ましくは $45\sim85$ ℃である。

【0073】本発明に用いるハロゲン化銀乳剤にはハロゲン化銀粒子の形成または物理熟成の過程においてカドミウム塩、亜硫酸塩、鉛塩、タリウム塩などを共存させてもよい。

【0074】本発明においては、還元増感を用いることができる。還元増感法の具体的な化合物としてはアスコルビン酸、二酸化チオ尿素の他に例えば、塩化第一スズ、アミノイミノメタンスルフィン酸、ヒドラジン誘導体、ボラン化合物、シラン化合物、ポリアミン化合物等を用いることができる。また、乳剤のpHを7以上またはpAgを8.3以下に保持して熟成することにより還元増感することができる。また、粒子形成中に銀イオンのシングルアディション部分を導入することにより還元増感することができる。

【0075】本発明のハロゲン化銀乳剤は、欧州公開特許293,917号に示される方法により、チオスルホン酸化合物を添加してもよい。

【0076】本発明に用いられる感光材料中のハロゲン 化銀乳剤は、一種だけでもよいし、二種以上(例えば、 平均粒子サイズの異なるもの、ハロゲン組成の異なるも の、晶癖の異なるもの、化学増感の条件の異なるもの) 併用してもよい。

【0077】本発明の感光性ハロゲン化銀の使用量としては有機銀塩1モルに対して感光性ハロゲン化銀0.01モル以上0.5モル以下が好ましく、0.02モル以上0.3モル以下がより好ましく、0.03モル以上0.25モル以下が特に好ましい。別々に調製した感光性ハロゲン化銀と有機銀塩の混合方法および混合条件については、それぞれ調製終了したハロゲン化銀粒子と有機銀塩を高速投拌機やボー

ルミル、サンドミル、コロイドミル、振動ミル、ホモジナイザー等で混合する方法や、あるいは有機銀塩の調製中のいずれかのタイミングで調製終了した感光性ハロゲン化銀を混合して有機銀塩を調製する方法等があるが、本発明の効果が十分に現れる限りにおいては特に制限はない。

【0078】本発明の熱現像感光材料には有機銀塩のための還元剤を含むことが好ましい。有機銀塩のための還元剤は、銀イオンを金属銀に還元する任意の物質、好ましくは有機物質であってよい。フェニドン、ハイドロキノンおよびカテコールなどの従来の写真現像剤は有用であるが、ヒンダードフェノール還元剤が好ましい。還元剤が好ましい。還元剤が好ましい。還元剤がらまれることが好ましく、10~40モル%で含まれることがさらに好ましい。還元剤の添加層は画像形成層を有する面のいかなる層でも良い。画像形成層以外の層に添加する場合は銀1モルに対して10~50モル%と多めに使用することが好ましい。また、還元剤は現像時のみ有効に機能を持つように誘導化されたいわゆるプレカーサーであってもよい。

【0079】有機銀塩を利用した熱現像感光材料におい ては広範囲の還元剤が特開昭46-6074号、同47-1238号、 同47-33621号、同49-46427号、同49-115540号、同50-14 334号、同50-36110号、同50-147711号、同51-32632号、 同51-1023721号、同51-32324号、同51-51933号、同52-8 4727号、同55-108654号、同56-146133号、同57-82828 号、同57-82829号、特開平6-3793号、米国特許3,667,95 86号、同3,679,426号、同3,751,252号、同3,751,255 号、同3,761,270号、同3,782,949号、同3,839,048号、 同3,928,686号、同5,464,738号、独国特許2321328号、 欧州特許692732号などに開示されている。例えば、フェ ニルアミドオキシム、2-チエニルアミドオキシムおよび p-フェノキシフェニルアミドオキシムなどのアミドオキ シム;例えば4-ヒドロキシ-3,5-ジメトキシベンズアル デヒドアジンなどのアジン; 2,2'-ビス(ヒドロキシメチ ル) プロピオニル- β-フェニルヒドラジンとアスコルビ ン酸との組合せのような脂肪族カルボン酸アリールヒド ラジドとアスコルビン酸との組合せ;ポリヒドロキシベ ンゼンと、ヒドロキシルアミン、レダクトンおよび/ま たはヒドラジンの組合せ(例えばハイドロキノンと、ビ ス(エトキシエチル)ヒドロキシルアミン、ピペリジノへ キソースレダクトンまたはホルミル-4-メチルフェニル ヒドラジンの組合せなど);フェニルヒドロキサム酸、p -ヒドロキシフェニルヒドロキサム酸およびβ-アリニン ヒドロキサム酸などのヒドロキサム酸;アジンとスルホ ンアミドフェノールとの組合せ(例えば、フェノチアジ ンと2,6-ジクロロ-4-ベンゼンスルホンアミドフェノー ルなど);エチル-α-シアノ-2-メチルフェニルアセテー ト、エチル-α-シアノフェニルアセテートなどのα-シ アノフェニル酢酸誘導体:2.2'-ジヒドロキシ-1.1'-ビ

ナフチル、6,6'-ジプロモ-2,2'-ジヒドロキシ-1,1'-ビ ナフチルおよびビス(2-ヒドロキシ-1-ナフチル)メタン に例示されるようなビス-β-ナフトール;ビス-β-ナフ トールと1,3-ジヒドロキシベンゼン誘導体(例えば、2,4 - ジヒドロキシベンゾフェノンまたは2',4'-ジヒドロキ シアセトフェノンなど)の組合せ;3-メチル-1-フェニル -5-ピラゾロンなどの、5-ピラゾロン;ジメチルアミノ ヘキソースレダクトン、アンヒドロジヒドロアミノヘキ ソースレダクトンおよびアンヒドロジヒドロピペリドン ヘキソースレダクトンに例示されるようなレダクトン: 2,6-ジクロロ-4-ベンゼンスルホンアミドフェノールお よびp-ベンゼンスルホンアミドフェノールなどのスルホ ンアミドフェノール還元剤;2-フェニルインダン-1.3-ジオンなど; 2,2-ジメチル-7-t-ブチル-6-ヒドロキシ クロマンなどのクロマン;2,6-ジメトキシ-3,5-ジカル ボエトキシ-1,4-ジヒドロピリジンなどの1,4-ジヒドロ ピリジン;ビスフェノール(例えば、ビス(2-ヒドロキシ -3-t-プチル-5-メチルフェニル)メタン、2,2-ビス(4-ヒ ドロキシ-3-メチルフェニル)プロパン、4,4-エチリデン - ビス(2-t-ブチル-6-メチルフェノール)、1,1,-ビス(2 - ヒドロキシ- 3, 5- ジメチルフェニル) - 3, 5, 5- トリメチル ヘキサンおよび2, 2- ビス(3, 5- ジメチル-4-ヒドロキシフ ェニル) プロパンなど); アスコルビン酸誘導体(例え ば、パルミチン酸1-アスコルビル、ステアリン酸アスコ ルビルなど);ならびにベンジルおよびビアセチルなど のアルデヒドおよびケトン;3-ピラゾリドンおよびある 種のインダン-1,3-ジオン;クロマノール(トコフェロー ルなど)などがある。特に好ましい還元剤としては、ビ スフェノール、クロマノールである。

【0080】本発明の還元剤は、溶液、粉末、固体微粒子分散物などいかなる方法で添加してもよい。固体微粒子分散は公知の微細化手段(例えば、ボールミル、振動ボールミル、サンドミル、コロイドミル、ジェットミル、ローラーミルなど)で行われる。また、固体微粒子分散する際に分散助剤を用いてもよい。

【0081】画像を向上させる「色調剤」として知られる添加剤を含むと光学濃度が高くなることがある。また、色調剤は黒色銀画像を形成させる上でも有利になることがある。色調剤は画像形成層を有する面に銀1モル当たりの0.1~50%(モル)の量含まれることが好ましく、0.5~20%(モル)含まれることがさらに好ましい。また、色調剤は現像時のみ有効に機能を持つように誘導化されたいわゆるプレカーサーであってもよい。

【0082】有機銀塩を利用した熱現像感光材料においては広範囲の色調剤が特開昭46-6077号、同47-10282号、同49-5019号、同49-5020号、同49-91215号、同49-91215号、同50-2524号、同50-32927号、同50-67132号、同50-67641号、同50-114217号、同51-3223号、同51-27923号、同52-14788号、同52-99813号、同53-1020号、同53-76020号、同54-156524号、同54-156525号、同61-1836

42号、特開平4-56848号、特公昭49-10727号、同54-2033 3号、米国特許3,080,254号、同3,446,648号、同3,782,9 41号、同4,123,282号、同4,510,236号、英国特許138079 5号、ベルギー特許841910号などに開示されている。色 調剤の例は、フタルイミドおよびNヒドロキシフタルイ ミド;スクシンイミド、ピラゾリン-5-オン、ならびに キナゾリノン、3-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン、1-フ ェニルウラゾール、キナゾリンおよび2,4-チアゾリジン ジオンのような環状イミド;ナフタルイミド(例えば、N - ヒドロキシ-1,8-ナフタルイミド);コバルト錯体(例え ば、コバルトヘキサミントリフルオロアセテート);3-メルカプト-1,2,4-トリアゾール、2,4-ジメルカプトピ リミジン、3-メルカプト-4、5--ジフェニル-1、2、4-トリ アゾールおよび2,5-ジメルカプト-1,3,4-チアジアゾー ルに例示されるメルカプタン;N(アミノメチル)アリー ルジカルポキシイミド、(例えば、(NNジメチルアミノ メチル) フタルイミドおよびN N(ジメチルアミノメチ ル)-ナフタレン-2,3-ジカルボキシイミド);ならびにブ ロック化ピラゾール、イソチウロニウム誘導体およびあ る種の光退色剤(例えば、NN-ヘキサメチレンビス(1-カルバモイル-3,5-ジメチルピラゾール)、1,8-(3,6-ジ アザオクタン) ビス(イソチウロニウムトリフルオロアセ テート)および2-トリプロモメチルスルホニル)-(ベンゾ チアゾール));ならびに3-エチル-5[(3-エチル-2-ベン ゾチアゾリニリデン)-1-メチルエチリデン]-2-チオ-2,4 - オキサゾリジンジオン; フタラジノン、フタラジノン 誘導体もしくは金属塩、または4-(1-ナフチル)フタラジ ノン、6-クロロフタラジノン、5,7-ジメトキシフタラジ ノンおよび2,3-ジヒドロ-1,4-フタラジンジオンなどの 誘導体;フタラジノンとフタル酸誘導体(例えば、フタ ル酸、4-メチルフタル酸、4-ニトロフタル酸およびテト ラクロロ無水フタル酸など)との組合せ;フタラジン、 フタラジン誘導体(たとえば、4-(1-ナフチル)フタラジ ン、6-クロロフタラジン、5,7-ジメトキシフタラジン、 6-iso-プチルフタラジン、6-tert-ブチルフタラジン、 5,7-ジメチルフタラジン、および2,3-ジヒドロフタラジ ンなどの誘導体) もしくは金属塩、;フタラジンおよび その誘導体とフタル酸誘導体(例えば、フタル酸、4-メ チルフタル酸、4-ニトロフタル酸およびテトラクロロ無 水フタル酸など)との組合せ;キナゾリンジオン、ベン ズオキサジンまたはナフトオキサジン誘導体;色調調節 剤としてだけでなくその場でハロゲン化銀生成のための ハライドイオンの源としても機能するロジウム錯体、例 えばヘキサクロロロジウム(III)酸アンモニウム、臭化 ロジウム、硝酸ロジウムおよびヘキサクロロロジウム(1 II)酸カリウムなど;無機過酸化物および過硫酸塩、例 えば、過酸化二硫化アンモニウムおよび過酸化水素;1, 3-ベンズオキサジン-2,4-ジオン、8-メチル-1,3-ベン ズオキサジン-2,4-ジオンおよび6-ニトロ-1,3-ベンズオ キサジン-2,4-ジオンなどのベンズオキサジン-2,4-ジオ

ン;ピリミジンおよび不斉-トリアジン(例えば、2,4-ジ ヒドロキシピリミジン、2-ヒドロキシ-4-アミノピリミ ジンなど)、アザウラシル、およびテトラアザペンタレ ン誘導体(例えば、3,6-ジメルカプト-1,4-ジフェニル-1 H,4H2,3a,5,6a-テトラアザペンタレン、および1,4-ジ (o-クロロフェニル)-3,6-ジメルカプト-1H,4H2,3a,5,6 a-テトラアザペンタレン)などがある。

【0083】本発明の色調剤は、溶液、粉末、固体微粒子分散物などいかなる方法で添加してもよい。固体微粒子分散は公知の微細化手段(例えば、ボールミル、振動ボールミル、サンドミル、コロイドミル、ジェットミル、ローラーミルなど)で行われる。また、固体微粒子分散する際に分散助剤を用いてもよい。

【0084】本発明の画像形成層のうち少なくとも1層 は以下に述べるポリマーラテックスを全バインダーの50 重量%以上として用いた画像形成層である。(以降この画 像形成層を「本発明の画像形成層 | 、バインダーに用い るポリマーラテックスを「本発明のポリマーラテック ス」と表す。)また、ポリマーラテックスは画像形成層 だけではなく、保護層やバック層に用いてもよく、特に 寸法変化が問題となる印刷用途に本発明の熱現像感光材 料を用いる場合には、保護層やバック層にもポリマーラ テックスを用いる必要がある。ただしここで言う「ポリ マーラテックス」とは水不溶な疎水性ポリマーが微細な 粒子として水溶性の分散媒中に分散したものである。分 散状態としてはポリマーが分散媒中に乳化されているも の、乳化重合されたもの、ミセル分散されたもの、ある いはポリマー分子中に部分的に親水的な構造を持ち分子 鎖自身が分子状分散したものなどいずれでもよい。なお 本発明のポリマーラテックスについては「合成樹脂エマ ルジョン(奥田平、稲垣寛編集、高分子刊行会発行(197 8))」、「合成ラテックスの応用(杉村孝明、片岡靖男、 鈴木聡一、笠原啓司編集、高分子刊行会発行(199 3))」、「合成ラテックスの化学(室井宗一著、高分子刊 行会発行(1970))」などに記載されている。分散粒子の 平均粒径は1~50000nm、より好ましくは5~1000nm程度 の範囲が好ましい。分散粒子の粒径分布に関しては特に 制限は無く、広い粒径分布を持つものでも単分散の粒径 分布を持つものでもよい。

【0085】本発明のポリマーラテックスとしては通常の均一構造のポリマーラテックス以外、いわゆるコア/シェル型のラテックスでもよい。この場合コアとシェルはガラス転移温度を変えると好ましい場合がある。

【0086】本発明のバインダーに用いるポリマーラテックスのポリマーのガラス転移温度(Tg)は保護層、バック層と画像形成層とでは好ましい範囲が異なる。画像形成層にあっては熱現像時に写真有用素材の拡散を促すため、-30~40℃である。保護層やバック層に用いる場合には種々の機器と接触するために25~70℃のガラス転移温度が好ましい。

【0087】本発明のポリマーラテックスの最低造膜温度(MFT)は-30℃~90℃、より好ましくは0℃~70℃程度が好ましい。最低造膜温度をコントロールするために造膜助剤を添加してもよい。造膜助剤は可塑剤ともよばれポリマーラテックスの最低造膜温度を低下させる有機化合物(通常有機溶剤)で、例えば前述の「合成ラテックスの化学(室井宗一著、高分子刊行会発行(1970))」に記載されている。

【0088】本発明のポリマーラテックスに用いられるポリマー種としてはアクリル樹脂、酢酸ビニル樹脂、ポリエステル樹脂、ポリウレタン樹脂、ゴム系樹脂、塩化ビニル樹脂、塩化ビニリデン樹脂、ポリオレフィン樹脂、またはこれらの共重合体などがある。ポリマーとしては直鎖のポリマーでも枝分かれしたポリマーでも、また架橋されたポリマーでも良い。またポリマーでも良いし、2種以上のモノマーが重合したコポリマーでも良い。コポリマーの場合はランダムコポリマーでもブロックコポリマーでも良い。ポリマーの分子量は数平均分子量で5000~1000000、好ましくは10000~100000程度が好ましい。分子量が小さすぎるものは画像形成層の力学強度が不十分であり、大きすぎるものは製膜性が悪く好ましくない。

【0089】本発明の熱現像感光材料の画像形成層のバ インダーとして用いられるポリマーラテックスの具体例 としては以下のようなものがある。メチルメタクリレー ト/エチルアクリレート/メタクリル酸コポリマーのラ テックス、メチルメタクリレート/2-エチルヘキシルア クリレート/スチレン/アクリル酸コポリマーのラテッ クス、スチレン/ブタジエン/アクリル酸コポリマーの ラテックス、スチレン/ブタジエン/ジビニルベンゼン /メタクリル酸コポリマーのラテックス、メチルメタク リレート/塩化ビニル/アクリル酸コポリマーのラテッ クス、塩化ビニリデン/エチルアクリレート/アクリロ ニトリル/メタクリル酸コポリマーのラテックスなど。 また、このようなポリマーは市販もされていて、以下の ようなポリマーが利用できる。例えばアクリル樹脂の例 として、セビアンA4635,46583、4601(以上ダイセル化 学工業(株)製)、Nipol Lx811、814、821、820、857 (以上日本ゼオン(株)製)など、ポリエステル樹脂とし ては、FINETEX ES650、611、675、850(以上大日本イン キ化学(株)製)、WOsize、WMS(以上イーストマンケミ カル製)など、ポリウレタン樹脂としてはHMDRAN AP10、 20、30、40(以上大日本インキ化学(株)製)など、ゴム 系樹脂としてはLACSTAR 7310K、3307B、4700H、7132C (以上大日本インキ化学 (株) 製)、 Ni pol Lx410、43 0、435、438C、2507、(以上日本ゼオン(株)製)など、 塩化ビニル樹脂としてはGB51、GB76(以上日本ゼオン (株) 製)など、塩化ビニリデン樹脂としてはL502、L51

1(以上三井東圧(株)製)など、オレフィン樹脂としてはケミパールS120、SAI00(以上三井石油化学(株)製)などを挙げることができる。これらのポリマーは単独で用いてもよいし、必要に応じて2種以上プレンドして用いても良い。

【0090】本発明の画像形成層は全バインダーの50重量%以上として上記ポリマーラテックスが用いられるが、70重量%以上として上記ポリマーラテックスが用いられることが好ましい。

【0091】本発明の画像形成層には必要に応じて全バインダーの50重量%以下の範囲でゼラチン、ポリビニルアルコール、メチルセルロース、ヒドロキシプロビルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースなどの親水性ポリマーを添加しても良い。これらの親水性ポリマーの添加量は画像形成層の全バインダーの30重量%以下、さらには15重量%以下が好ましい。

【0092】本発明の画像形成層は水系の塗布液を塗布後乾燥して調製することが好ましい。ただし、ここで言う「水系」とは塗布液の溶媒(分散媒)の60重量%以上が水であることをいう。塗布液の水以外の成分はメチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール、メチルセルソルブ、エチルセルソルブ、ジメチルホルムアミド、酢酸エチルなどの水混和性の有機溶媒を用いることができる。具体的な溶媒組成の例としては、水のほか、以下のようなものがある。水/メタノール=90/10、水/メタノール=70/30、水/エタノール=90/10、水/イソプロパノール=90/10、水/ジメチルホルムアミド=80/15/5、水/メタノール/ジメチルホルムアミド=80/15/5、水/メタノール/ジメチルホルムアミド=90/5/5。(ただし数字は重量%表す。)

【0093】本発明の画像形成層の全バインダー量は0. 2~30g/㎡、より好ましくは1~15㎡の範囲が好ましい。本発明の画像形成層には架橋のための架橋剤、塗布性改良のための界面活性剤などを添加してもよい。

【0094】本発明の熱現像感光材料は、硬調な画像を得るために画像形成層あるいはその隣接層、あるいはこれら両層中に造核剤を含有する。本発明に用いられる造核剤としては、一般式(1)で表される置換アルケン誘導体、一般式(2)で表される置換イソオキサゾール誘導体、一般式(3)で表される特定のアセタール化合物、およびヒドラジン誘導体が好ましく用いられる。

【0095】本発明で用いられる一般式(1)で表される置換アルケン誘導体、一般式(2)で表される置換イソオキサゾール誘導体、および一般式(3)で表される特定のアセタール化合物について説明する。

[0096]

【化3】

【0097】一般式(1)においてR¹、R²、R³は、それぞれ独立に水素原子または置換基を表し、乙は電子吸引性基またはシリル基を表す。一般式(1)においてR¹と乙、R²とR³、R¹とR²、あるいはR³と乙は、互いに結合して環状構造を形成していてもよい。一般式(2)においてR⁴は、置換基を表す。一般式(3)においてX、Yはそれぞれ独立に水素原子または置換基を表し、A、Bはそれぞれ独立に、アルコキシ基、アルキルチオ基、アルキルアミノ基、アリールオキシ基、アリールチな基、アルキルアミノ基、アリールオキシ基、アリールチな基、アニリノ基、ヘテロ環オキシ基、ヘテロ環チオ基、またはヘテロ環アミノ基を表す。一般式(3)においてXとY、あるいはAとBは、互いに結合して環状構造を形成していてもよい。

【0098】一般式(1)で表される化合物について詳しく説明する。

【0099】一般式(1)において R^1 、 R^2 、 R^3 は、それぞれ独立に水素原子または置換基を表し、Zは電子吸引性基またはシリル基を表す。一般式(1)において R^1 とZ、 R^2 と R^3 、 R^1 と R^2 、あるいは R^3 とZは、互いに結合して環状構造を形成していても良い。

【0100】R¹、R²、R³が置換基を表す時、置換基 の例としては、例えばハロゲン原子(フッ素原子、クロ ル原子、臭素原子、または沃素原子)、アルキル基(ア ラルキル基、シクロアルキル基、活性メチン基等を含 む)、アルケニル基、アルキニル基、アリール基、ヘテ ロ環基(N-置換の含窒素ヘテロ環基を含む)、4級化 された窒素原子を含むヘテロ環基(例えばピリジニオ 基)、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオ キシカルボニル基、カルバモイル基、カルボキシ基また 40 はその塩、イミノ基、N原子で置換したイミノ基、チオ カルポニル基、スルホニルカルバモイル基、アシルカル バモイル基、スルファモイルカルバモイル基、カルバゾ イル基、オキサリル基、オキサモイル基、シアノ基、チ オカルバモイル基、ヒドロキシ基またはその塩、アルコ キシ基(エチレンオキシ基もしくはプロピレンオキシ基 単位を繰り返し含む基を含む)、アリールオキシ基、ヘ テロ環オキシ基、アシルオキシ基、(アルコキシもしく はアリールオキシ) カルポニルオキシ基、カルバモイル オキシ基、スルホニルオキシ基、アミノ基、(アルキ

ル、アリール、またはヘテロ環) アミノ基、アシルアミ ノ基、スルホンアミド基、ウレイド基、チオウレイド 基、イミド基、 (アルコキシもしくはアリールオキシ) カルポニルアミノ基、スルファモイルアミノ基、セミカ ルバジド基、チオセミカルバジド基、ヒドラジノ基、4 級のアンモニオ基、オキサモイルアミノ基、(アルキル もしくはアリール)スルホニルウレイド基、アシルウレ イド基、アシルスルファモイルアミノ基、ニトロ基、メ ルカプト基、(アルキル、アリール、またはヘテロ環) チオ基、アシルチオ基、(アルキルまたはアリール)ス ルホニル基、(アルキルまたはアリール)スルフィニル 基、スルホ基またはその塩、スルファモイル基、アシル スルファモイル基、スルホニルスルファモイル基または その塩、ホスホリル基、リン酸アミドもしくはリン酸エ ステル構造を含む基、シリル基、スタニル基等が挙げら れる。

24

【0101】これら置換基は、これら置換基でさらに置換されていてもよい。

【0102】一般式(1)において2で表される電子吸引 性基とは、ハメットの置換基定数σρが正の値を取りう る置換基のことであり、具体的には、シアノ基、アルコ キシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カル バモイル基、イミノ基、N原子で置換したイミノ基、チ オカルボニル基、スルファモイル基、アルキルスルホニ ル基、アリールスルホニル基、ニトロ基、ハロゲン原 子、パーフルオロアルキル基、パーフルオロアルカンア ミド基、スルホンアミド基、アシル基、ホルミル基、ホ スホリル基、カルボキシ基(またはその塩)、スルホ基 (またはその塩)、ヘテロ環基、アルケニル基、アルキ ニル基、アシルオキシ基、アシルチオ基、スルホニルオ キシ基、またはこれら電子吸引性基で置換されたアリー ル基等である。ここにヘテロ環基としては、飽和もしく は不飽和のヘテロ環基で、例えばピリジル基、キノリル 基、ピラジニル基、キノキサリニル基、ベンゾトリアゾ リル基、イミダゾリル基、ベンツイミダゾリル基、ヒダ ントイン-1-イル基、スクシンイミド基、フタルイミ ド基等がその例として挙げられる。

【0103】一般式(1)においてZで表される電子吸引性基は、さらに置換基を有していてもよく、その置換基としては、一般式(1)のR¹、R²、R³が置換基を表す時に有していてもよい置換基と同じものが挙げられる。 【0104】一般式(1)においてR¹とZ、R²とR³、R¹とR²、あるいはR³とZは、互いに結合して環状構造を形成していてもよいが、この時形成される環状構造とは、非芳香族の炭素環もしくは非芳香族のヘテロ環である。

【0105】次に一般式(1)で表される化合物の好ましい範囲について述べる。

【0106】一般式(1)において2で表されるシリル基として好ましくは、具体的にトリメチルシリル基、t-

ブチルジメチルシリル基、フェニルジメチルシリル基、トリエチルシリル基、トリイソプロピルシリル基、トリ メチルシリルジメチルシリル基等である。

【0107】一般式(1)において2で表される電子吸引 性基として好ましくは、総炭素数0~30の以下の基、 即ち、シアノ基、アルコキシカルボニル基、アリールオ キシカルボニル基、カルバモイル基、チオカルボニル 基、イミノ基、N原子で置換したイミノ基、スルファモ イル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル 基、ニトロ基、パーフルオロアルキル基、アシル基、ホ 10 ルミル基、ホスホリル基、アシルオキシ基、アシルチオ 基、または任意の電子吸引性基で置換されたフェニル基 等であり、さらに好ましくは、シアノ基、アルコキシカ ルポニル基、カルバモイル基、イミノ基、スルファモイ ル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、 アシル基、ホルミル基、ホスホリル基、トリフルオロメ チル基、または任意の電子吸引性基で置換されたフェニ ル基等であり、特に好ましくはシアノ基、ホルミル基、 アシル基、アルコキシカルボニル基、イミノ基またはカ ルバモイル基である。

【0108】一般式(1)において2で表される基は、電子吸引性基がより好ましい。

【0109】一般式(1)においてR¹、R²、およびR³で表される置換基として好ましくは、総炭素数0~30の基で、具体的には上述の一般式(1)の2で表される電子吸引性基と同義の基、およびアルキル基、ヒドロキシ基(またはその塩)、メルカプト基(またはその塩)、アルコキシ基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヘテロ環アミノ基、ウレイド基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、または置換もしくは無置換のアリール基等が挙げられる。

【0110】さらに一般式(1)においてR¹は、好ましくは電子吸引性基、アリール基、アルキルチオ基、アルコキシ基、アシルアミノ基、水素原子、またはシリル基である。

【0111】R¹が電子吸引性基を表す時、好ましくは総炭素数0~30の以下の基、即ち、シアノ基、ニトロ基、アシル基、ホルミル基、アルコキシカルボニル基、40アリールオキシカルボニル基、チオカルボニル基、イミノ基、N原子で置換したイミノ基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、トリフルオロメチル基、ホスホリル基、カルボキシ基(またはその塩)、または飽和もしくは不飽和のヘテロ環基であり、さらにシアノ基、アシル基、ホルミノ基、N原子で置換したイミノ基、スルファモイル基、カルボキシ基(またはその塩)、または飽和もしくは不飽和のヘテロ環基が好ましい。特に好ましくはシア 50

ノ基、ホルミル基、アシル基、アルコキシカルボニル 基、カルバモイル基、または飽和もしくは不飽和のヘテ ロ環基である。

【0112】R¹がアリール基を表す時、好ましくは絵 炭素数6~30の、置換もしくは無置換のフェニル基で あり、置換基としては、任意の置換基が挙げられるが、 中でも電子吸引性の置換基が好ましい。

【0113】一般式(1)においてR¹は、より好ましくは、電子吸引性基またはアリール基を表す時である。

【0114】一般式(1)においてR²およびR³で表される置換基として好ましくは、具体的に、上述の一般式(1)のZで表される電子吸引性基と同義の基、アルキル基、ヒドロキシ基(またはその塩)、メルカプト基(またはその塩)、アルコキシ基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、アミノ基、アルキルアミノ基、アニリノ基、ヘテロ環アミノ基、アシルアミノ基、置換もしくは無置換のフェニル基等である。

【0115】一般式(1)においてR²およびR³は、さら に好ましくは、どちらか一方が水素原子で、他方が置換 基を表す時である。その置換基として好ましくは、アル キル基、ヒドロキシ基(またはその塩)、メルカプト基 (またはその塩)、アルコキシ基、アリールオキシ基、ヘ テロ環オキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘ テロ環チオ基、アミノ基、アルキルアミノ基、アニリノ 基、ヘテロ環アミノ基、アシルアミノ基(特にパーフル オロアルカンアミド基)、スルホンアミド基、置換もし くは無置換のフェニル基、またはヘテロ環基等であり、 さらに好ましくはヒドロキシ基(またはその塩)、メルカ プト基(またはその塩)、アルコキシ基、アリールオキシ 基、ヘテロ環オキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ 基、ヘテロ環チオ基、またはヘテロ環基であり、特に好 ましくはヒドロキシ基(またはその塩)、アルコキシ基、 またはヘテロ環基である。

【0116】一般式(1)において2とR¹、あるいはまたR²とR³とが環状構造を形成する場合もまた好ましい。この場合に形成される環状構造は、非芳香族の炭素環もしくは非芳香族のヘテロ環であり、好ましくは5員~7員の環状構造で、置換基を含めたその総炭素数は1~40、さらには3~30が好ましい。

【0117】一般式(1)で表される化合物の中で、より好ましいものの1つは、Zがシアノ基、ホルミル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、イミノ基、またはカルバモイル基を表し、R¹が電子吸引性基またはアリール基を表し、R²またはR³のどちらか一方が水素原子で、他方がヒドロキシ基(またはその塩)、メルカプト基(またはその塩)、アルコキシ基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、またはヘテロ環基を表す化合物である。さらにまた一般式(1)で表される化合物の中で特に好ま

しいものの1つは、ZとR¹とが非芳香族の5員~7員の環状構造を形成していて、R²またはR³のどちらか一方が水素原子で、他方がヒドロキシ基(またはその塩)、メルカプト基(またはその塩)、アルコキシ基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、またはヘテロ環基を表す化合物である。この時、R¹と共に非芳香族の環状構造を形成するZとしては、アシル基、カルバモイル基、オキシカルボニル基、チオカルボニル基、スルホニル基等が好ましく、またR¹としては、アシル基、カルバモイル基、オキシカルボニル基、チオカルボニル基、アシルアミノ基、ハルボニルチオ基等が好ましい。

【0118】次に一般式(2)で表される化合物について 説明する。

【0119】一般式(2)において R^4 は置換基を表す。 R^4 で表される置換基としては、一般式(1)の $R^1 \sim R^3$ の置換基について説明したものと同じものが挙げられる。

【0120】R4で表される置換基は、好ましくは電子吸引性基またはアリール基である。R4が電子吸引性基を表す時、好ましくは、総炭素数0~30の以下の基、即ち、シアノ基、ニトロ基、アシル基、ホルミル基、アルコキシカルボニル基、アリールスルホニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、トリフルオロメチル基、ホスホリル基、イミノ基、または飽和もしくは不飽和のヘテロ環基であり、さらにシアノ基、アシル基、ホルミル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールスルホニル基、ヘテロ環基が好ましい。特に好ましくはシアノ基、ホルミル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、またはヘテロ環基である。

【0121】 R^4 がアリール基を表す時、好ましくは総 炭素数 $0\sim30$ の、置換もしくは無置換のフェニル基で あり、置換基としては、一般式(1)の R^1 、 R^2 、 R^3 が 置換基を表す時にその置換基として説明したものと同じものが挙げられる。

【0122】R4は、特に好ましくはシアノ基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、ヘテロ環基、または置換もしくは無置換のフェニル基であり、最も好ましくはシアノ基、ヘテロ環基、またはアルコキシカルボニル基である。

【0123】次に一般式(3)で表される化合物について詳しく説明する。

【0124】一般式(3)においてX、Yはそれぞれ独立に水素原子または置換基を表し、A、Bはそれぞれ独立に、アルコキシ基、アルキルチオ基、アルキルアミノ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アニリノ基、ヘテロ環チオ基、ヘテロ環オキシ基、またはヘテロ環ア 50

ミノ基を表す。 XとY、あるいはAとBは、互いに結合して環状構造を形成していてもよい。

【0125】一般式(3)においてX、Yで表される置換 基としては、一般式(1)のR1~R3の置換基について説 明したものと同じものが挙げられる。具体的には、アル キル基(パーフルオロアルキル基、トリクロロメチル基 等を含む)、アリール基、ヘテロ環基、ハロゲン原子、 シアノ基、ニトロ基、アルケニル基、アルキニル基、ア シル基、ホルミル基、アルコキシカルボニル基、アリー ルオキシカルボニル基、イミノ基、N原子で置換したイ ミノ基、カルバモイル基、チオカルポニル基、アシルオ キシ基、アシルチオ基、アシルアミノ基、アルキルスル ホニル基、アリールスルホニル基、スルファモイル基、 ホスホリル基、カルボキシ基(またはその塩)、スルホ 基(またはその塩)、ヒドロキシ基(またはその塩)、 メルカプト基(またはその塩)、アルコキシ基、アリー ルオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アルキルチオ基、アリ ールチオ基、ヘテロ環チオ基、アミノ基、アルキルアミ ノ基、アニリノ基、ヘテロ環アミノ基、シリル基等が挙 20 げられる。

【0126】これらの基はさらに置換基を有していてもよい。またXとYは、互いに結合して環状構造を形成していてもよく、この場合に形成される環状構造としては、非芳香族の炭素環でも、非芳香族のヘテロ環であってもよい。

【0127】一般式(3)においてX、Yで表される置換基は、好ましくは総炭素数1~40の、より好ましくは総炭素数1~30の基であり、シアノ基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、大まオカルボニル基、スルファモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、ニトロ基、パーフルオロアルキル基、アシル基、ホルミル基、ホスホリル基、アシルアミノ基、アシルオキシ基、アシルチオ基、ヘテロ環基、アルキルチオ基、アルコキシ基、またはアリール基等が挙げられる。

【0128】一般式(3)においてX、Yは、より好ましくはシアノ基、ニトロ基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、アシル基、ホルミル基、アシルチオ基、アシルアミノ基、チオカルボニル基、スルファモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、イミノ基、N原子で置換したイミノ基、ホスホリル基、トリフルオロメチル基、ヘテロ環基、または置換されたフェニル基等であり、特に好ましくはシアノ基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、アシル基、アシルチオ基、アシルアミノ基、チオカルボニル基、ホルミル基、イミノ基、N原子で置換したイミノ基、ヘテロ環基、または任意の電子吸引性基で置換されたフェニル基等である。

【0129】XとYが、互いに結合して非芳香族の炭素

環、または非芳香族のヘテロ環を形成している場合もまた好ましい。この時、形成される環状構造は5員~7員環が好ましく、その絵炭素数は1~40、さらには3~30が好ましい。環状構造を形成するXおよびYとしては、アシル基、カルバモイル基、オキシカルボニル基、チオカルボニル基、スルホニル基、イミノ基、N原子で置換したイミノ基、アシルアミノ基、カルボニルチオ基等が好ましい。

【0130】一般式(3)においてA、Bはそれぞれ独立に、アルコキシ基、アルキルチオ基、アルキルアミノ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アニリノ基、ヘテロ環チオ基、ヘテロ環オキシ基、またはヘテロ環アミノ基を表し、これらは互いに結合して環状構造を形成していてもよい。一般式(3)においてA、Bで表される基は、好ましくは総炭素数1~40の、より好ましくは総炭素数1~30の基であり、さらに置換基を有していてもよい。

【0131】一般式(3)においてA、Bは、これらが互いに結合して環状構造を形成している場合がより好ましい。この時形成される環状構造は5員~7員環の非芳香族のヘテロ環が好ましく、その総炭素数は1~40、さらには3~30が好ましい。この場合に、A、Bが連結した例(-A-B-)を挙げれば、例えば-O(Ctt)2-O,-O(Ctt)3-O,-S-(Ctt)2-S-,-S-(Ctt)3-S-,-S-ph-S-,-NCtt)-(Ctt)2-S-,-O(Ctt)2-S-,-O(Ctt)2-S-,-O(Ctt)2-S-,-O(Ctt)2-S-,-O(Ctt)2-S-,-O(Ctt)2-S-,-O(Ctt)2-S-,-O(Ctt)2-S-,-O(Ctt)2-S-,-O(Ctt)2-S-,-O(Ctt)2-S-等である。

【0132】本発明の一般式(1)~一般式(3)で表される化合物は、ハロゲン化銀に対して吸着する吸着性の基が組み込まれていてもよい。こうした吸着基としては、アルキルチオ基、アリールチオ基、チオ尿素基、チオアミド基、メルカプト複素環基、トリアゾール基などの米国特許第4,385,108号、同4,459,347号、特開昭59-195233号、同59-201046号、同59-201047号、同59-201048号、同59-201049号、特開昭61-170733号、同61-270744号、同62-948号、同63-234245号、同63-234245号、同6CH3OOC、CN C2H5OOC、(C)

HO

C-1

C-5

COOC₂H₅

3-234246号に記載された基が挙げられる。またこれらハロゲン化銀への吸着基は、プレカーサー化されていてもよい。その様なプレカーサーとしては、特開平2-285344号に記載された基が挙げられる。

【0133】本発明の一般式(1)~一般式(3)で表される化合物は、その中にカプラー等の不動性写真用添加剤において常用されているバラスト基またはポリマーが組み込まれているものでもよい。特にバラスト基が組み込まれているものは本発明の好ましい例の1つである。バラスト基は8以上の炭素数を有する、写真性に対して比較的不活性な基であり、例えばアルキル基、アシーキル基、アルコキシ基、フェニル基、アルキルフェニル基、フェノキシ基、アルキルフェノキシ基などの中から選ぶことができる。またポリマーとしては、例えば特開平1-100530号に記載のものが挙げられる。

【0134】本発明の一般式(1)~一般式(3)で表され る化合物は、その中にカチオン性基(具体的には、4級 のアンモニオ基を含む基、または4級化された窒素原子 を含む含窒素ヘテロ環基等)、エチレンオキシ基もしく はプロピレンオキシ基の繰り返し単位を含む基、(アル キル、アリール、またはヘテロ環)チオ基、あるいは塩 基により解離しうる解離性基(カルボキシ基、スルホ 基、アシルスルファモイル基、カルバモイルスルファモ イル基等)が含まれていてもよい。特にエチレンオキシ 基もしくはプロピレンオキシ基の繰り返し単位を含む 基、あるいは(アルキル、アリール、またはヘテロ環) チオ基が含まれているものは、本発明の好ましい例の1 つである。これらの基の具体例としては、例えば特開平 7-234471号、特開平5-333466号、特開 平6-19032号、特開平6-19031号、特開平 5-45761号、米国特許4994365号、米国特 許4988604号、特開平3-259240号、特開 平7-5610号、特開平7-244348号、独国特 許4006032号等に記載の化合物が挙げられる。

【0135】次に本発明の一般式(1)~一般式(3)で表される化合物の具体例を以下に示す。ただし、本発明は以下の化合物に限定されるものではない。

[0136]

[0137]

50 【化5】

KO

COOCH₃

C-2

NC.

C-6

[0141]

【化9】

C-35

C-36

【0145】本発明の一般式(1)~一般式(3)で表される化合物は、水または適当な有機溶媒、例えばアルコール類(メタノール、エタノール、プロパノール、フッ素化アルコール)、ケトン類(アセトン、メチルエチルケトン)、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、メチルセルソルブなどに溶解して用いることができる。

【0146】また、既によく知られている乳化分散法に 50 によって分散し用いることができる。

よって、ジブチルフタレート、トリクレジルフォスフェート、グリセリルトリアセテートあるいはジエチルフタレートなどのオイル、酢酸エチルやシクロヘキサノンなどの補助溶媒を用いて溶解し、機械的に乳化分散物を作製して用いることができる。あるいは固体分散法として知られている方法によって、化合物の粉末を水等の適当な溶媒中にボールミル、コロイドミル、あるいは超音波によって公共し思いることができる。

【0147】本発明の一般式(1)~一般式(3)で表される化合物は、支持体に対して画像形成層側のバインダー層、即ち画像形成層あるいはこの層側の他のバインダー層のどの層に添加してもよいが、画像形成層あるいはそれに隣接するバインダー層に添加することが好ましい。

【0148】本発明の一般式(1)~一般式(3)で表される化合物の添加量は、銀1 モルに対し $1 \times 10^{-6} \sim 1$ モルが好ましく、 $1 \times 10^{-5} \sim 5 \times 10^{-1}$ モルが最も好ましい。

【0149】一般式(1)~一般式(3)で表される化合物は公知の方法により容易に合成することができるが、例えば、米国特許554515号、米国特許5635339号、米国特許5654130号、国際特許WO-97/34196号、あるいは特願平9-354107号、特願平9-309813号、特願平9-272002号に記載の方法を参考に合成することができる。

【0150】本発明の一般式(1)~一般式(3)で表される化合物は、1種のみ用いても、2種以上を併用しても良い。また上記のものの他に、米国特許5545515号、米国特許5635339号、米国特許5654130号、国際特許WO-97/34196号、米国特許5686228号に記載の化合物、あるいはまた特願平8-279962号、特願平9-228881号、特願平9-273935号、特願平9-354107号、特願平9-309813号、特願平9-296174号、特願平9-282564号、特願平9-272002号、特願平9-272003号、特願平9-2332388号に記載された化合物を併用して用いても良い。

【0151】本発明に用いられるヒドラジン誘導体は、下記一般式(H)によって表わされる化合物が好ましい。

【0153】式中、R¹² は脂肪族基、芳香族基、またはヘテロ環基を表し、R¹¹ は水素原子またはブロック基を表し、G は-CO, -COCO, -C(=S)-, -SO, -SO, -PO (R¹³)-基(R¹³ はR¹¹ に定義した基と同じ範囲内より選ば 40 れ、R¹¹ と異なっていてもよい。)、またはイミノメチレン基を表す。A'、A'はともに水素原子、あるいは一方が水素原子で他方が置換もしくは無置換のアルキルスルホニル基、または置換もしくは無置換のアリールスルホニル基、または置換もしくは無置換のアシル基を表す。mlは0または1であり、mlが0の時、R¹¹ は脂肪族基、芳香族基、またはヘテロ環基を表す。

【0154】一般式(H)において、R¹²で表わされる脂肪族基は好ましくは炭素数1~30の置換もしくは無置換の、直鎖、分岐または環状のアルキル基、アルケニル

基、アルキニル基である。

【0155】一般式(H)において、R¹²で表わされる芳香族基は単環もしくは縮合環のアリール基で、例えばフェニル基、ナフチル基が挙げられる。R¹²で表わされるヘテロ環基としては、単環または縮合環の、飽和もしくは不飽和の、芳香族または非芳香族のヘテロ環基で、これらの基中のヘテロ環としては、例えばピリジン環、ピリミジン環、イミダゾール環、ピラゾール環、キノリン環、イソキノリン環、ベンズイミダゾール環、チアゾール環、ベンゾチアゾール環、ピペリジン環、トリアジン環、モルホリノ環、ピペリジン環、ピペラジン環等が挙げられる。

【0156】R¹² として好ましいものはアリール基もしくはアルキル基である。

【0157】R¹² は置換されていてもよく、代表的な置 換基としては例えばハロゲン原子(フッ素原子、クロル 原子、臭素原子、または沃素原子)、アルキル基(アラ ルキル基、シクロアルキル基、活性メチン基等を含 む)、アルケニル基、アルキニル基、アリール基、複素 環基、4級化された窒素原子を含むヘテロ環基(例えば ピリジニオ基)、アシル基、アルコキシカルボニル基、 アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、カルボ キシ基またはその塩、スルホニルカルバモイル基、アシ ルカルバモイル基、スルファモイルカルバモイル基、カ ルバゾイル基、オキサリル基、オキサモイル基、シアノ 基、チオカルバモイル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基 (エチレンオキシ基もしくはプロピレンオキシ基単位を 繰り返し含む基を含む)、アリールオキシ基、ヘテロ環 オキシ基、アシルオキシ基、(アルコキシもしくはアリ ールオキシ) カルボニルオキシ基、カルバモイルオキシ 基、スルホニルオキシ基、アミノ基、(アルキル、アリ ール、またはヘテロ環)アミノ基、N 置換の含窒素ヘテ ロ環基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、ウレイド 基、チオウレイド基、イミド基、(アルコキシもしくは アリールオキシ) カルボニルアミノ基、スルファモイル アミノ基、セミカルバジド基、チオセミカルバジド基、 ヒドラジノ基、4級のアンモニオ基、オキサモイルアミ ノ基、(アルキルもしくはアリール)スルホニルウレイ ド基、アシルウレイド基、アシルスルファモイルアミノ 基、ニトロ基、メルカプト基、 (アルキル、アリール、 またはヘテロ環)チオ基、(アルキルまたはアリール) スルホニル基、 (アルキルまたはアリール) スルフィニ ル基、スルホ基またはその塩、スルファモイル基、アシ ルスルファモイル基、スルホニルスルファモイル基また はその塩、リン酸アミドもしくはリン酸エステル構造を 含む基、等が挙げられる。

【0158】これら置換基は、これら置換基でさらに置換されていてもよい。

【0159】R¹²が有していてもよい置換基として好ましいものは、R¹²が芳香族基またはヘテロ環基を表す場

合、アルキル基(活性メチレン基を含む)、アラルキル 基、ヘテロ環基、置換アミノ基、アシルアミノ基、スル ホンアミド基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、 イミド基、チオウレイド基、リン酸アミド基、ヒドロキ シ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ 基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキ シカルボニル基、カルバモイル基、カルボキシ基(その 塩を含む)、(アルキル、アリール、またはヘテロ環) チオ基、スルホ基(その塩を含む)、スルファモイル 基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基等が挙げられ る。

【0160】またR²が脂肪族基を表す場合は、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アミノ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、イミド基、チオウレイド基、リン酸アミド基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、カルボキシ基(その塩を含む)、(アルキル、アリール、またはヘテロ環)チオ基、スルホ基(その塩を含む)、スルファモイル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基等が好ましい。

【0161】一般式(H)において、R1は水素原子またはブロック基を表すが、ブロック基とは具体的に、脂肪族基(具体的にはアルキル基、アルケニル基、アルキニル基)、芳香族基(単環もしくは縮合環のアリール基)、ヘテロ環基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アミノ基またはヒドラジノ基を表す。

【0162】R'」で表わされるアルキル基として好まし くは、炭素数1~10の置換もしくは無置換のアルキル基 であり、例えばメチル基、エチル基、トリフルオロメチ ル基、ジフルオロメチル基、2-カルボキシテトラフル オロエチル基、ピリジニオメチル基、ジフルオロメトキ シメチル基、ジフルオロカルボキシメチル基、3-ヒドロ キシプロピル基、3-メタンスルホンアミドプロピル基、 フェニルスルホニルメチル基、 o-ヒドロキシベンジル 基、メトキシメチル基、フェノキシメチル基、4-エチル フェノキシメチル基、フェニルチオメチル基、t-ブチル 基、ジシアノメチル基、ジフェニルメチル基、トリフェ ニルメチル基、メトキシカルボニルジフェニルメチル 基、シアノジフェニルメチル基、メチルチオジフェニル メチル基などが挙げられる。アルケニル基として好まし くは炭素数1~10のアルケニル基であり、例えばビニル 基、2-エトキシカルボニルビニル基、2-トリフルオロ-2 -メトキシカルボニルビニル基等が挙げられる。アルキ ニル基として好ましくは炭素数1~10のアルキニル基で あり、例えばエチニル基、2-メトキシカルポニルエチニ ル基等が挙げられる。アリール基としては単環もしくは 縮合環のアリール基が好ましく、ベンゼン環を含むもの が特に好ましい。例えばフェニル基、パーフルオロフェ 50 ニル基、3,5-ジクロロフェニル基、2-メタンスルホンアミドフェニル基、2-カルバモイルフェニル基、4,5-ジシアノフェニル基、2-ヒドロキシメチルフェニル基、2,6-ジクロロ-4-シアノフェニル基、2-クロロ-5-オクチルスルファモイルフェニル基などが挙げられる。

【0163】ヘテロ環基として好ましくは、少なくとも1つの窒素、酸素、および硫黄原子を含む5~6員の、飽和もしくは不飽和の、単環もしくは縮合環のヘテロ環基で、例えばモルホリノ基、ピペリジノ基(N置換)、イミダゾリル基、インダゾリル基(4-ニトロインダゾリル基等)、ピラゾリル基、トリアゾリル基、ベンゾイミダゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピリジニオ基(Nメチル-3-ピリジニオ基等)、キノリニオ基、キノリル基などがある。

【0164】アルコキシ基としては炭素数1~8のアルコ キシ基が好ましく、例えばメトキシ基、2-ヒドロキシエ トキシ基、ベンジルオキシ基、t-ブトキシ基等が挙げら れる。アリールオキシ基としては置換もしくは無置換の フェノキシ基が好ましく、アミノ基としては無置換アミ ノ基、および炭素数1~10のアルキルアミノ基、アリー ルアミノ基、または飽和もしくは不飽和のヘテロ環アミ ノ基(4級化された窒素原子を含む含窒素ヘテロ環アミノ 基を含む)が好ましい。アミノ基の例としては、2,2,6,6 - テトラメチルピペリジン-4-イルアミノ基、プロピルア ミノ基、2-ヒドロキシエチルアミノ基、アニリノ基、o - ヒドロキシアニリノ基、5- ベンゾトリアゾリルアミノ 基、Nベンジル-3-ピリジニオアミノ基等が挙げられ る。ヒドラジノ基としては置換もしくは無置換のヒドラ ジノ基、または置換もしくは無置換のフェニルヒドラジ ノ基(4-ベンゼンスルホンアミドフェニルヒドラジノ基 など)が特に好ましい。

【0.16.5】 R^1 で表される基は置換されていても良く、その置換基の例としては、 R^2 の置換基として例示したものがあてはまる。

【0166】一般式(H)においてR¹はG-R¹の部分を 残余分子から分裂させ、-G-R¹部分の原子を含む環式 構造を生成させる環化反応を生起するようなものであっ てもよく、その例としては、例えば特開昭63-29751号な どに記載のものが挙げられる。

【0167】一般式(H)で表されるヒドラジン誘導体は、ハロゲン化銀に対して吸着する吸着性の基が組み込まれていてもよい。こうした吸着基としては、アルキルチオ基、アリールチオ基、チオ尿素基、チオアミド基、メルカプト複素環基、トリアゾール基などの米国特許第4、385、108号、同4、459、347号、特開昭59-195233号、同59-200231号、同59-201045号、同59-201046号、同59-201047号、同59-201048号、同59-201049号、特開昭61-170733号、同61-270744号、同62-948号、同63-234244号、同63-234246号に記載された基があげられる。またこれらハロゲン化銀への吸着基は、

プレカーサー化されていてもよい。その様なプレカーサーとしては、特開平2-285344号に記載された基が挙げられる。

【0168】一般式(H)のR^{II} またはR^{I2} はその中にカプラー等の不動性写真用添加剤において常用されているバラスト基またはポリマーが組み込まれているものでもよい。バラスト基は8以上の炭素数を有する、写真性に対して比較的不活性な基であり、例えばアルキル基、アラルキル基、アルコキシ基、フェニル基、アルキルフェニル基、フェノキシ基、アルキルフェニル基、フェノキシ基などの中から選ぶことができる。またポリマーとしては、例えば特開平1-100530号に記載のものが挙げられる。

【0169】一般式(H)のR¹¹ またはR¹² は、置換基としてヒドラジノ基を複数個含んでいてもよく、この時一般式(H)で表される化合物は、ヒドラジノ基に関しての多量体を表し、具体的には例えば特開昭64-86134号、特開平4-16938号、特開平5-197091号、WD5-32452号、WO5-32453号、特願平7-351132号、特願平7-351269号、特願平7-351168号、特願平7-351287号、特願平7-351279号等に記載された化合物が挙げられる。

【0170】一般式(H)のR¹¹ またはR¹² は、その中にカチオン性基(具体的には、4級のアンモニオ基を含む基、または4級化された窒素原子を含む含窒素ヘテロ環基等)、エチレンオキシ基もしくはプロピレンオキシ基の繰り返し単位を含む基、(アルキル、アリール、またはヘテロ環)チオ基、あるいは塩基により解離しうる解離性基(カルボキシ基、スルホ基、アシルスルファモイル基、カルバモイルスルファモイル基等)が含まれていてもよい。これらの基が含まれる例としては、例えば特開平7-234471号、特開平5-333466号、特開平6-19032号、特開平6-19031号、特開平5-45761号、米国特許4,994,365号、米国特許4,988,604号、特開平3-259240号、特開平7-5610号、特開平7-244348号、独国特許4,006,032号等に記載の化合物が挙げられる。

【0171】一般式(H)においてA、Aは水素原子、 炭素数20以下のアルキルまたはアリールスルホニル基 (好ましくはフェニルスルホニル基、またはハメットの 置換基定数の和が-0.5以上となるように置換されたフェニルスルホニル基)、炭素数20以下のアシル基(好ま しくはベンゾイル基、またはハメットの置換基定数の和 が-0.5以上となるように置換されたベンゾイル基、あ るいは直鎖、分岐、もしくは環状の置換または無置換の 脂肪族アシル基(ここに置換基としては、例えばハロゲ ン原子、エーテル基、スルホンアミド基、カルボンアミ ド基、ヒドロキシ基、カルボキシ基、スルホ基等が挙げ られる))である。

【0172】A、Aとしては水素原子が最も好まし

【0173】次に本発明において、特に好ましいヒドラジン誘導体について述べる。

【0174】 R^{12} はフェニル基または炭素数 $1\sim3$ の置換アルキル基が好ましい。

【0175】R¹²がフェニル基を表す時、その好ましい置換基としては、ニトロ基、アルコキシ基、アルキル基、アシルアミノ基、ウレイド基、スルホンアミド基、チオウレイド基、カルバモイル基、スルファモイル基、カルボキシ基(またはその塩)、スルホ基(またはその塩)、アルコキシカルボニル基、またはクロル原子が挙げられる。

【0176】R¹² が置換フェニル基を表す時、その置換基に、直接または連結基を介して、バラスト基、ハロゲン化銀への吸着基、4級のアンモニオ基を含む基、4級化された窒素原子を含む含窒素ヘテロ環基、エチレンオキシ基の繰り返し単位を含む基、(アルキル、アリール、またはヘテロ環)チオ基、ニトロ基、アルコキシ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、解離性基(カルボキシ基、スルホ基、アシルスルファモイル基、カルバモイルスルファモイル基等)、もしくは多量体を形成しうるヒドラジノ基(-N-NH-G-R¹¹ で表される基)の少なくとも1つが置換されていることがより好ましい。

【0177】R¹²が炭素数1~3の置換アルキル基を表す時、R¹²はより好ましくは置換メチル基であり、さらには、二置換メチル基もしくは三置換メチル基が好ましく、その置換基としては具体的に、メチル基、フェニル基、シアノ基、(アルキル、アリール、またはヘテロ環)チオ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、クロル原子、ヘテロ環基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、アミノ基、アシルアミノ基、またはスルホンアミド基が好ましく、特に置換もしくは無置換のフェニル基が好ましい。

【0178】R¹² が置換メチル基を表す時、より好ましい具体例としては、t-ブチル基、ジシアノメチル基、ジシアノフェニルメチル基、トリフェニルメチル基(トリチル基)、ジフェニルメチル基、メトキシカルボニルジフェニルメチル基、シアノジフェニルメチル基、メチルチオジフェニルメチル基、シクロプロビルジフェニルメチル基などが挙げられるが、中でもトリチル基が最も好ましい。

【0179】一般式(H)においてR¹²は、最も好ましくは置換フェニル基である。

【0180】一般式(H)においてmiは1または0を表すが、miが0の時、R^{II} は脂肪族基、芳香族基、またはヘテロ環基を表す。miが0の時、R^{II} は特に好ましくはフェニル基または炭素数1~3の置換アルキル基であり、これは先に説明したR^{I2} の好ましい範囲と同じである。

【0181】mlは好ましくは1である。

【0182】R¹で表わされる基のうち好ましいものは、R¹²がフェニル基を表し、かつGが- CO基の場合には、水素原子、アルキル基、アルケニル基、アルキニル

基、アリール基、またはヘテロ環基であり、さらに好ましくは水素原子、アルキル基、アリール基であり、最も好ましくは水素原子またはアルキル基である。ここでR¹がアルキル基を表す時、その置換基としてはハロゲン原子、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、カルボキシ基が特に好ましい。

【0183】R¹²が置換メチル基を表し、かつGが-CO基の場合には、R¹¹は好ましくは水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アルコキシ基、アミノ基(無置換アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヘテロ環アミノ基)であり、さらに好ましくは水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アルコキシ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヘテロ環アミノ基である。Gが-COOO基の場合には、R¹²に関わらず、R¹¹はアルコキシ基、アリールオキシ基、アミノ

基が好ましく、特に置換アミノ基、詳しくはアルキルアミノ基、アリールアミノ基、または飽和もしくは不飽和のヘテロ環アミノ基が好ましい。

【0184】またGが-SQ-基の場合には、 R^{12} に関わらず、 R^{11} はアルキル基、アリール基または置換アミノ基が好ましい。

【0185】一般式 (H) においては好ましくは-CO 基または-COCO基であり、特に好ましくは-CO基であ

【0186】次に一般式(H)で示される化合物の具体 例を以下に示す。ただし、本発明は以下の化合物に限定 されるものではない。

【0187】 【表1】

	R=				
	X = N =	– ∺	-C ₂ F ₄ -COOH (^{‡ to lt} (-c ₂ F ₄ -coo K)	CH ₂ OH	-conh-
1	3-NHCO-C ₉ H ₁₉ (n)	1a	1b	10	1d
2	3-NHCONH_S-C ₇ H ₁₅ (n)	2a	2b	20	2d
3	3-NHCOCH ₂ — CI O	3а	3b	3c	3d
4	CH ₃ ⊕ 3-NHCOCH ₂ −N − C ₈ H ₁₇ CH ₃ CIΘ	4a	4 b	4c	4d
5	3-NHCO - N-N N-N H	5a	5b	5c	5d
6	3-NHCONH——————————————————————————————————	6a	6b	6c	6d
7	2,4-(CH ₃) ₂ -3- SC ₂ H ₄ -(OC ₂ H ₄) ₄ -OC ₈ H ₁₇	7a	7b	7c	7d

44

[0188]

$$\{ \overline{x} \}$$
 $\{ \overline{x} \}$ $\{ \overline$

	R = X =	- H	−CF ₂ H	-CH ₂ -N CI	-CONH-CNH
8	Ç ₂ H ₅ 3-CONHCH ₂ CH-C₄H ₉	8a	8e	8f	8g
9	6-OCH ₃ -3-C ₅ H ₁₁ (t)	9a	9e	9f	9g
10	3-N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	10a	10e	10f	10g
11	3-NHCOCH₂SCH CI	11a	11e	11f	11g
12	n-n 4-NHCOCH₂-S-4。ルSH	12a	12e	12f	12g
13	3-NHCOCH-C ₈ H ₁₇ I CH ₂ COOH	13a	13e	13f	13g
14	C ₂ H ₅ 3,5 -(CONHCH ₂ CH-C ₄ H ₉) ₂	14a	14e	14f	14g

[0189]

【表3】

$$\begin{array}{c}
4 \\
5 \\
6 \\
1 \\
2
\end{array}$$
SO₂NH
NHNH-X

	X = Y =	-CHO	-COCF ₃	-SO₂CH₃	O II -P(OC ₂ H ₅) ₂
15	з-инсосн ₂ й> соинс₄н₃ [©] сі -	15a	15h	15 i	15j
16	4-NHCO(CH ₂) ₂ N — C ₆ H ₁₃	16a	16h	16i	16j
17	3-SO ₂ NH~,(O ~} ₄ OC ₄ H ₉	17a	17h	17i	17j
18	CH ₃ 3,4-(COOCHCOOC₄H ₉) ₂	18a	18h	18i	18j
19	3-NHCO ~~	19a	19h	19 i	19j
20	3-NHSO₂NH-C ₈ H ₁₇	20a	20h	20i	20j
21	SH >=N 2-Cl-5-N 1 >=N	21a	21h	21i	21j

【0190】 【表4】

	47			48	3
	R =	-н	-CF₃	-CH₂-∕∑}CI OH	-CONH OH
22	N:N SO₂NH NHNH AR	22a	22h	22k	221
23	CAH, CHCHANCONH OH SOAN- N-N OH SOAN- NHNH AR	23a	23h	23k	231
24	CH3 OCI ON SON N CH3 N CH3 N SO2NH-NHNH	24a	24h	24k	241
25	C ₁₀ H ₂₁ -N SO ₂ NH-NHNH R	25a	25h	25k	251
26	SO ₂ NH-() NHNH R SO ₂ NH-() NHNH R NHNH-() NH SO ₂ CO-() SO ₂ NH-() NHNH R	26a	26h	26k	261
27	R NHNH ← NH SO2 CO ← SO2 NH ← NHNH → R (N) (N) (O ← SO2 NH ← NHNH → R		27h	27k	271
28	NHCO CONH- · CONH- · CONH- · ONDON	28a	28h	28k	281

【0191】 【表5】

	R = Y = .	-н	−CH ₂ OCH ₃	x x x x x x x x x x x x x x x x x x x	-CH ₂ -N)
29	S II 4-NHCNH-C ₈ H ₁₇ (n)	29a	29m	29n	29f
30	O 4-NHP (O CH₂-⟨) ₂	30a	30m	30n	30f
31	4-NHCONH-(CH ₂) ₃ O (_)+	31a	31m	31 n	31f
32	4-OH C ₂ H ₅ 3-NHCONHCH ₂ CH-C ₄ H ₉	32a	32m	32n	32f
33	4-NHSO₂(CH₂)₂NHCOSH	33a	33m	33 n	33f
34	4-OCH ₂ - ⟨_ ⟩	34a	34m	34n	34f
35		-35a	35m	35n	35f

[0192]

【表6】

51

	R = Y =	-н	-CF ₂ SCH ₃	-CONHCH ₃	-NO ₂
36	2-NHSO ₂ CH ₃ - 4-NHCONH(CH ₂) ₃ $ +$	36a	36o	36p	36q
37	2-OCH ₃ - 4-NHSO ₂ C ₁₂ H ₂₅	37a	370	37p	37q
38	3-NHCOC ₁₁ H ₂₃ - 4-NHSO ₂ CF ₃	38a	380	38p	38q
39	4-N 1 CONHC ₈ H ₁₇	39a	390	39p	39q
40	4-0CO(CH ₂) ₂ COOC ₆ H ₁₃	40a	400	40p	40q
41	SH INHCONH VEN CH ₃	41a	410	41p	41q
42	S SH 4-NHCO N	42a	420	42p	42q

[0193]

【表7】

[0194]

【表8】

55

51 $N_{C_2H_5}$ $N_{C_2H_5}$ $COCF_3$ 52 $N_{C_2H_5}$ $COCF_3$ 52 N_{COCF_3} $N_{C_2H_5}$ $N_{C_2H_5}$

[0195]

	R = Y=	Н	−CH ₂ OCH ₃	−сн₂о-⟨⟩	-CONHC₃H ₇
54	2-0CH ₃	54a	54m	54r	54s
55	2-OCH ₃ 5-C ₈ H ₁₇ (t)	55a	55m	55r	55s
56	4-NO₂	58a	56m	56r	56s
57	4-CH ₃	57a	57m	57r	57s
58	4-NHCO-	58a	58m	58r	58s
59	OF CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-	59a	59m	59r	59s

[0196]

【表10】

	· R=	- H	-∕С СН₂ОН	-CH2-N_>	-cont-CnH
60	2-0CH ₃ 5-0CH ₃	60a	60c	60f	60g
61	4-C ₈ H ₁₇ (t)	61a	61c	61f	61g
62	4-OCH₃	62a	62c	62 1	62g
63	3-NO ₂	63a	63c	63f	63g
64	4-NHCO - NO₂	64a	64c	64f	64g
65	4-NHCNH CI	65a	65c	65f	65g

[0197]

30

【表11】

O II R_A-NHNH-C-R_B

	$R_{A} =$	Н	-CH ₂ O- ⟨_ }-NO ₂	-{CH₃ CH₃	-ин-
66		66a	66u	66v	66t
67	CH3O CH3	67a	67u	67v	67t
68		68a	68u	68v	68t
69		69a	69u	69v	69t
70	_c, co₂ch₃	70a	70u	70v	70t
71	CONHC3H7	71a	71u	71v	71t

[0198]

【表12】

61

 $\begin{array}{c} & \text{O} \\ \text{II} \\ \text{R}_{\text{A}}\text{--}\text{NHNH-C-R}_{\text{B}} \end{array}$

	$R_B = R_A = R_B$	O II -CNHC ₃ H ₇	O -CO-C ₄ H ₉ (t)	-OC ₄ H ₉ (t)	–€_N
72		72s	72x	72y	72w
73)	73s	73x	73y	73w
74		74s	74x	74y	74w
75	() () () () () () () () () () () () () (75s	. 75x	75y	75w
76	© CONH-©	76s	76x	76y	76w

[0199]

【表13】

	R =
77	NHCNH NA
78	−CH₂SCH₂CH₂SO₂− ⟨
79	−CH₂OCH₂CH₂SCH₂CH₂OCH₃
80	−CF ₂ CF ₂ COOH
81	–сн₂осн₂s—(s) Sh
82	-ch₂-N • ci [©]

[0200]

【表14】

-NHNH CHO -инин сно OCH₃

[0201]

【表15】

【0202】 【表16】

30

69

	Y = R =	−CH₂O- ⟨ ҈}-C₂H₅	-сно- ⟨_ }— С₂н₅	-CH ₂ S- (_)	−CH ₂ −Cl
95	4-NHCOCHO-{_}}+ C₂H ₅ ×	95-1	95-2	95-3	95-4
96	4-COOH	96-1	96-2	96-3	96-4
97	S 4-NH NHC ₂ H ₅	97-1	97-2	97-3	97-4
98	4-NHSO₂-⟨⟩ NHCOC ₉ H ₁₉	98-1	98-2	98-3	98-4
99	OT NH CONH NH CON	99-1	99-2	99-3	99-4
100	4-NHCONHCH₂CH <c2h5 C4H9</c2h5 	100-1	100-2	100-3	100-4

【0203】 【表17】

$$\begin{array}{c}
5 & 6 \\
1 & NHNH-X
\end{array}$$

	X = Y =	O CH ₂ SO ₂	- so₂-{_} сн₃		O CH3 CH3
101	4-NO ₂	101-5	101-6	101-7	101y
102	2,4-OCH₃	102-5	102-6	102-7	102 ⁻ y
103	4-NHCOCH ₂ O- ⟨_ ⟩ <u>\</u>	103-5	103-6	103-7	103y
	X = Y =	° NH ←	O CH₂-N	0=\\\^Z	O CH3 CH3
104	4-NHCONH❤SC₄H ₉	104-8	104-9	104w'	104x
105	4-NHSO ₂ -{_} NO ₂	105-8	. 105-9	105w'	105x

[0204]

【表18】

Y-NHNH-X

	X = Y =	O CI	o√ H	O CH₂OCH₃	О СН ₃ О †СН ₃ СН ₃
106	CH₃ CH₃−C− CH₃	106-10	106a	106m	106y
107	SCH₃ OC-	107-10	107a	107m	107y
108		108-10	108a	108m	108y
109	Z-C-Z	109-10	109a	109m	109y
110	CN CH ₃ -C- CH ₃	110-10	110a	110m	110y
111	(sXCH ₃	111-10	111a	111m	111y

【0205】 【表19】

Y-NHNH-X

	Y = X =	CI CN		CN -C-CH ₃ CH ₃	SO ₂ CH ₃
112	NC CI	112-11	112-12	112-13	112-14
113		113-11	113-12	113-13	113-14
114	CN CH ₃ -C- CH ₃	114-11	114-12	114-13	114-14
115	CONHC ₃ H ₇	115-11	115-12	115-13	115-14
116	O ₂ N-{	116-11	116-12	116-13	116-14
117		117-11	117-12	117-13	117-14

[0206]

【表20】

78

118	C-NHNH - SO ₂ -C-CH ₃
119	O = 0 = 0 = 0 = 0 = 0 = 0 = 0 = 0 = 0 =
120	NHNH ON NHNH OF ON NHNH
121	OCH ₃ CH ₃ O CH ₃ O
122	O NH NH N'.N NO₂
123	C-C-NHNH-C-NHNH-C-C

[0207]

【表21】

80

	Ar= X=	-он	-SH	-NHCOCF3	-NHSO ₂ CH ₃	-NHSO ₂ ph	-N(CH ₃) ₂
124	◇ -	124a	124b	124c	124d	124e	124f
125	NC-{}	125a	125b	125c	125d	125e	125f
126	©CH₃	126a	126b	126c	126d	126e	126f
127	CI	127a	127b	127c	127d	127e	127f
128	C ₆ H ₁₃ SCH ₂ CONH	128a	128 b	128c	128d	128e	128f
129	SH SO ₂ NH-	129a	129b	129c	129d	129e	129f
130		130a	130b	130c	130d	130e	130f
131		131a	131b	131c	131d	131e	131f
132		132a	132b	132c	132d	132e	132f
133	H-S-W, N	133a	133b	133c	133d	133e	133f
134	CI COOH	134a	134b	134c	134d	134e	134f

[0208]

【表22】

135	NC COOC₂H₅ NHNH H
136	C7H15CONH—NHNH H
137	CH3CO COOC2H5

【0209】本発明に用いられるヒドラジン誘導体としては、上記のものの他に、下記のヒドラジン誘導体も好ましく用いられる。(場合によっては組み合わせて用いることもできる。)本発明に用いられるヒドラジン誘導体はまた、下記の特許に記載された種々の方法により、合成することができる。

【0210】特公平6-77138号に記載の(化1)で表され ・る化合物で、具体的には同公報3頁、4頁に記載の化合 物。特公平6-93082号に記載の一般式(I)で表される 化合物で、具体的には同公報8頁~18頁に記載の1~38の 化合物。特開平6-230497号に記載の一般式(4)、一般 式(5)および一般式(6)で表される化合物で、具体的 には同公報25頁、26頁に記載の化合物4-1~化合物4-1 0、28頁~36頁に記載の化合物5-1~5-42、および39頁、 40頁に記載の化合物6-1~化合物6-7。特開平6-289520号 に記載の一般式(1) および一般式(2) で表される化合 物で、具体的には同公報5頁~7頁に記載の化合物1-1) ~1-17) および2-1)。特開平6-313936号に記載の(化 2) および(化3)で表される化合物で、具体的には同公 報6頁~19頁に記載の化合物。特開平6-313951号に記載 の(化1)で表される化合物で、具体的には同公報3頁~ 5頁に記載の化合物。特開平7-5610号に記載の一般式 (I)で表される化合物で、具体的には同公報5頁~10

(I)で表される化合物で、具体的には同公報5頁~10 頁に記載の化合物 I-1~ I-38。特開平7-77783号に記載の一般式 (II)で表される化合物で、具体的には同公報10頁~27頁に記載の化合物II-1~II-102。特開平7-104426号に記載の一般式 (H) および一般式 (Ha)で表される化合物で、具体的には同公報8頁~15頁に記載の化合物H-1~H-44。特願平7-191007号に記載の、ヒドラジン基の近傍にアニオン性基またはヒドラジンの水素原子と分子内水素結合を形成するノニオン性基を有することを特徴とする化合物で、特に一般式 (A)、一般式

(B)、一般式(C)、一般式(D)、一般式(E)、- 50

般式 (F) で表される化合物で、具体的には同公報に記載の化合物N1 \sim N30。特願平7-191007号に記載の一般式 (1) で表される化合物で、具体的には同公報に記載の化合物D-1 \sim D-55。

【0211】さらに1991年3月22日発行の「公知技術(1~207頁)」(アズテック社刊)の25頁から34頁に記載の種々のヒドラジン誘導体。特開昭62-86354号(6頁~7頁)の化合物 D-2および D-39。

【0212】本発明のヒドラジン系造核剤は、適当な有機溶媒、例えばアルコール類(メタノール、エタノール、プロパノール、フッ素化アルコール)、ケトン類(アセトン、メチルエチルケトン)、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、メチルセルソルブなどに溶解して用いることができる。

【0213】また、既によく知られている乳化分散法によって、ジプチルフタレート、トリクレジルフォスフェート、グリセリルトリアセテートあるいはジエチルフタレートなどのオイル、酢酸エチルやシクロヘキサノンなどの補助溶媒を用いて溶解し、機械的に乳化分散物を作製して用いることができる。あるいは固体分散法として知られている方法によって、ヒドラジン誘導体の粉末を水の中にボールミル、コロイドミル、あるいは超音波によって分散し用いることができる。

【0214】本発明のヒドラジン造核剤は、支持体に対して画像形成層側の層、即ち画像形成層あるいはこの層側の他のバインダー層のどの層に添加してもよいが、画像形成層あるいはそれに隣接するバインダー層に添加することが好ましい。

【0215】本発明のヒドラジン造核剤の添加量は、銀1モルに対し $1\times10^6\sim1$ モルが好ましく、 $1\times10^5\sim5\times1$ 0^1 モルがより好ましく、 $2\times10^5\sim2\times10^1$ モルが最も好ましい。

【0216】また、本発明は超硬調画像形成のために、

前記の造核剤とともに硬調化促進剤を併用することができる。例えば、米国特許第5,545,505号に記載のアミン化合物、具体的にはAM-1~AM-5、同5,545,507に記載のヒドロキサム酸類、具体的にはHA-1~HA-11、同5,545,507に記載のアクリロニトリル類、具体的にはCN-1~CN-13、同5,558,983に記載のヒドラジン化合物、具体的にはCA-1~CA-6、特願平8-132836に記載のオニューム塩類、具体的にはA-1~A-42、B-1~B-27、C-1~C-14などを用いることができる。

【0217】これらの硬調化促進剤の合成方法、添加方法、添加量等は、それぞれの前記引用特許に記載されているように行うことができる。

【0218】本発明の五酸化二リンが水和してできる酸またはその塩は、メタリン酸(塩)、ピロリン酸

(塩)、オルトリン酸(塩)、三リン酸(塩)、四リン酸(塩)、ヘキサメタリン酸(塩)などである。特に好ましく用いられる五酸化二リンが水和してできる酸またはその塩としてはオルトリン酸(塩)、ヘキサメタリン酸(塩)であり、具体的な塩としてはオルトリン酸ナトリウム、オルトリン酸二水素ナトリウム、ヘキサメタリン酸ナトリウム、ヘキサメタリン酸ナトリウム、ヘキサメタリン酸アンモニウムなどがある。

【0219】本発明の五酸化二リンが水和してできる酸またはその塩は、少量で所望の効果を発現するという点から画像形成層あるいはそれに隣接するバインダー層に添加する。

【0220】本発明の五酸化二リンが水和してできる酸またはその塩の使用量(感光材料 1 m^2 当たりの塗布量)としては感度やカブリなどの性能に合わせて所望の量でよいが、 $0.1\sim500\text{m g/m}^2$ が好ましく、 $0.5\sim100\text{m g/m}^2$ がより好ましい。

【0221】本発明における増感色素としてはハロゲン化銀粒子に吸着した際、所望の波長領域でハロゲン化銀粒子を分光増感できるもので有ればいかなるものでも良い。増感色素としては、シアニン色素、メロシアニン色素、コンプレックスメロシアニン色素、ホロポーラーシアニン色素、スチリル色素、ヘミシアニン色素、オキソノール色素等を用いることができる。本発明に使用される有用な増感色素は例えばRESEARCH II SCLOSURE Item17643I V A項(1978年12月p. 23)、同Item1831 X項(1979年8月p. 437)に記載もしくは引用された文献に記載されている。特に各種レーザーイメージャー、スキャナー、イメージセッターや製版カメラの光源の分光特性に適した分光感度を有する増感色素を有利に選択することができる。

【0222】赤色光への分光増感の例としては、He-Neレーザー、赤色半導体レーザーやLEDなどのいわゆる赤色光源に対しては、特開昭54-18726号に記載のI-1からI-3 50

5の化合物および特開平7-287338号に記載の I-1から I-34の化合物、特公昭55-39818号に記載の色素1から20、特開昭62-284343号に記載の I-1から I-37の化合物および特開平7-287338号に記載の I-1から I-34の化合物などが有利に選択される。

84

【0223】750~1400nmの波長領域の半導体レーザー 光源に対しては、シアニン、メロシアニン、スチリル、 へミシアニン、オキソノール、ヘミオキソノールおよび キサンテン色素を含む種々の既知の色素により、スペク トル的に有利に増感させることができる。有用なシアニ ン色素は、例えば、チアゾリン核、オキサゾリン核、ピ ロリン核、ピリジン核、オキサゾール核、チアゾール 核、セレナゾール核およびイミダゾール核などの塩基性 核を有するシアニン色素である。有用なメロシアニン染 料で好ましいものは、上記の塩基性核に加えて、チオヒ ダントイン核、ローダニン核、オキサゾリジンジオン 核、チアゾリンジオン核、バルビツール酸核、チアゾリ ノン核、マロノニトリル核およびピラゾロン核などの酸 性核も含む。上記のシアニンおよびメロシアニン色素に おいて、イミノ基またはカルボキシル基を有するものが 特に効果的である。例えば、米国特許3,761,279号、同 3,719,495号、同3,877,943号、英国特許1,466,201号、 同1,469,117号、同1,422,057号、特公平3-10391号、同6 - 52387号、特開平5-341432号、同6-194781号、同6-3011 41号に記載されたような既知の色素から適当に選択して よい。

【0224】本発明に用いられる色素の構造として特に 好ましいものは、チオエーテル結合含有置換基を有する シアニン色素(例としては特開昭62-58239号、同3-13863 8号、同3-138642号、同4-255840号、同5-72659号、同5-72661号、同6-222491号、同2-230506号、同6-258757 号、同6-317868号、同6-324425号、特表平7-500926号、 米国特許5,541,054号に記載された色素) 、カルボン酸 基を有する色素(例としては特開平3-163440号、同6-301 141号、米国特許5,441,899号に記載された色素)、メロ シアニン色素、多核メロシアニン色素や多核シアニン色 素(特開昭47-6329号、同49-105524号、同51-127719号、 同52-80829号、同54-61517号、同59-214846号、同60-67 50号、同63-159841号、特開平6-35109号、同6-59381 号、同7-146537号、同7-146537号、特表平55-50111号、 英国特許1,467,638号、米国特許5,281,515号に記載され た色素)が挙げられる。

【0225】また、J-bandを形成する色素として米国特許5,510,236号、同3,871,887号の実施例5記載の色素、特開平2-96131号、特開昭59-48753号が開示されており、本発明に好ましく用いることができる。

【0226】これらの増感色素は単独に用いてもよく、 2種以上組合せて用いてもよい。増感色素の組合せは特 に、強色増感の目的でしばしば用いられる。増感色素と ともに、それ自身分光増感作用をもたない色素あるいは 可視光を実質的に吸収しない物質であって、強色増感を示す物質を乳剤中に含んでもよい。有用な増感色素、強色増感を示す色素の組合せおよび強色増感を示す物質はResearch 口sclosure176巻17643(1978年12月発行)第23頁IVのJ項、あるいは特公昭49-25500号、同43-4933号、特開昭59-19032号、同59-192242号等に記載されている。

【0227】増感色素をハロゲン化銀乳剤中に添加させるには、それらを直接乳剤中に分散してもよいし、あるいは水、メタノール、エタノール、プロパノール、アセトン、メチルセルソルブ、2,2,3,3-テトラフルオロプロパノール、2,2,2-トリフルオロエタノール、3-メトキシ-1-プロパノール、3-メトキシ-1-プタノール、1-メトキシ-2-プロパノール、NNジメチルホルムアミド等の溶媒の単独もしくは混合溶媒に溶解して乳剤に添加してもよい。

【0228】また、米国特許3,469,987号明細書等に開 示されているように、色素を揮発性の有機溶剤に溶解 し、この溶液を水または親水性コロイド中に分散し、こ の分散物を乳剤中へ添加する方法、特公昭44-23389号、 同44-27555号、同57-22091号等に開示されているよう に、色素を酸に溶解し、この溶液を乳剤中に添加した り、酸または塩基を共存させて水溶液として乳剤中へ添 加する方法、米国特許3,822,135号、同4,006,025号明細 書等に開示されているように界面活性剤を共存させて水 溶液あるいはコロイド分散物としたものを乳剤中に添加 する方法、特開昭53-102733号、同58-105141号に開示さ れているように親水性コロイド中に色素を直接分散さ せ、その分散物を乳剤中に添加する方法、特開昭51-746 24号に開示されているように、レッドシフトさせる化合 物を用いて色素を溶解し、この溶液を乳剤中へ添加する 方法を用いることもできる。また、溶解に超音波を用い ることもできる。

【0229】本発明に用いる増感色素を本発明のハロゲ ン化銀乳剤中に添加する時期は、これまで有用であるこ とが認められている乳剤調製のいかなる工程中であって もよい。例えば米国特許2,735,766号、同3,628,960号、 同4,183,756号、同4,225,666号、特開昭58-184142号、 同60-196749号等の明細書に開示されているように、ハ ロゲン化銀の粒子形成工程または/および脱塩前の時 期、脱塩工程中および/または脱塩後から化学熟成の開 始前までの時期、特開昭58-113920号等の明細書に開示 されているように、化学熟成の直前または工程中の時 期、化学熟成後、塗布までの時期の乳剤が塗布される前 ならばいかなる時期、工程において添加されてもよい。 また、米国特許4,225,666号、特開昭58-7629号等の明細 書に開示されているように、同一化合物を単独で、また は異種構造の化合物と組み合わせて、例えば粒子形成工 程中と化学熟成工程中または化学熟成完了後とに分けた り、化学熟成の前または工程中と完了後とに分けるなど 50 して分割して添加してもよく、分割して添加する化合物 および化合物の組み合わせの種類を変えて添加してもよ い。

【0230】本発明における増感色素の使用量としては感度やカブリなどの性能に合わせて所望の量でよいが、感光性層のハロゲン化銀1モル当たり10⁻⁶~1モルが好ましく、10⁻⁴~10⁻¹ モルがさらに好ましい。

【0231】本発明におけるハロゲン化銀乳剤または/ および有機銀塩は、カブリ防止剤、安定剤および安定剤 前駆体によって、付加的なカブリの生成に対して更に保 護され、在庫貯蔵中における感度の低下に対して安定化 することができる。単独または組合せて使用することが できる適当なカブリ防止剤、安定剤および安定剤前駆体 は、米国特許第2,131,038号および同第2,694,716号に記 載のチアゾニウム塩、米国特許第2,886,437号および同 第2,444,605号に記載のアザインデン、米国特許第2,72 8,663号に記載の水銀塩、米国特許第3,287,135号に記載 のウラゾール、米国特許第3,235,652号に記載のスルホ カテコール、英国特許第623、448号に記載のオキシム、 ニトロン、ニトロインダゾール、米国特許第2,839,405 号に記載の多価金属塩、米国特許第3,220,839号に記載 のチウロニウム塩、ならびに米国特許第2,566,263号お よび同第2,597,915号に記載のパラジウム、白金および 金塩、米国特許第4,108,665号および同第4,442,202号に 記載のハロゲン置換有機化合物、米国特許第4,128,557 号および同第4,137,079号、第4,138,365号および同第4, 459,350号に記載のトリアジンならびに米国特許第4,41 1,985号に記載のリン化合物などがある。

【0232】本発明に好ましく用いられるカブリ防止剤は有機ハロゲン化物であり、例えば、特開昭50-119624号、同50-120328号、同51-121332号、同54-58022号、同56-70543号、同56-99335号、同59-90842号、同61-129642号、同62-129845号、特開平6-208191号、同7-5621号、同7-2781号、同8-15809号、米国特許第5,340,712号、同5,369,000号、同5,464,737号に開示されているような化合物が挙げられる。

【0233】本発明のカブリ防止剤は、溶液、粉末、固体微粒子分散物などいかなる方法で添加してもよい。固体微粒子分散は公知の微細化手段(例えば、ボールミル、振動ボールミル、サンドミル、コロイドミル、ジェットミル、ローラーミルなど)で行われる。また、固体微粒子分散する際に分散助剤を用いてもよい。

【0234】本発明を実施するために必要ではないが、画像形成層(乳剤層)にカブリ防止剤として水銀(II)塩を加えることが有利なことがある。この目的に好ましい水銀(II)塩は、酢酸水銀および臭化水銀である。本発明に使用する水銀の添加量としては、塗布された銀1モル当たり好ましくは 1×10^{-8} モル $\sim1\times10^{-4}$ モルの範囲である。

【0235】本発明における熱現像感光材料は高感度化

やカプリ防止を目的として安息香酸類を含有しても良 い。本発明の安息香酸類はいかなる安息香酸誘導体でも よいが、好ましい構造の例としては、米国特許4,784,93 9号、同4,152,160号、特願平8-151242号、同8-151241 号、同8-98051号などに記載の化合物が挙げられる。本 発明の安息香酸類は感光材料のいかなる部位に添加して も良いが、添加層としては画像形成層(感光性層)を有 する面の層に添加することが好ましく、有機銀塩含有層 に添加することがさらに好ましい。本発明の安息香酸類 の添加時期としては塗布液調製のいかなる工程で行って も良く、有機銀塩含有層に添加する場合は有機銀塩調製 時から塗布液調製時のいかなる工程でも良いが有機銀塩 調製後から塗布直前が好ましい。本発明の安息香酸類の 添加法としては粉末、溶液、微粒子分散物などいかなる 方法で行っても良い。また、増感色素、還元剤、色調剤 など他の添加物と混合した溶液として添加しても良い。 本発明の安息香酸類の添加量としてはいかなる量でも良 いが、銀1モル当たり1×10-6 モル以上2モル以下が好ま しく、1×10-3 モル以上0.5モル以下がさらに好ましい。 【0236】本発明には現像を抑制あるいは促進させ現 20 像を制御するため、分光増感効率を向上させるため、現 像前後の保存性を向上させるためなどにメルカプト化合 物、ジスルフィド化合物、チオン化合物を含有させるこ とができる。

【0237】本発明にメルカプト化合物を使用する場 合、いかなる構造のものでも良いが、Ar-SM、Ar-S-S-A rで表されるものが好ましい。式中、Mt水素原子または アルカリ金属原子であり、Arは1個以上の窒素、イオ ウ、酸素、セレニウムもしくはテルリウム原子を有する 芳香環基または縮合芳香環基である。好ましくは、これ 30 らの基中の複素芳香環はベンズイミダゾール、ナフスイ ミダゾール、ベンゾチアゾール、ナフトチアゾール、ベ ンズオキサゾール、ナフスオキサゾール、ベンゾセレナ ゾール、ベンゾテルラゾール、イミダゾール、オキサゾ ール、ピラゾール、トリアゾール、チアジアゾール、テ トラゾール、トリアジン、ピリミジン、ピリダジン、ピ ラジン、ピリジン、プリン、キノリンまたはキナゾリノ ンである。この複素芳香環は、例えば、ハロゲン(例え ば、Brおよびロ)、ヒドロキシ、アミノ、カルボキシ、 アルキル(例えば、1個以上の炭素原子、好ましくは1~4 40 個の炭素原子を有するもの)、アルコキシ(例えば、1個 以上の炭素原子、好ましくは1~4個の炭素原子を有す るもの)およびアリール(置換基を有していてもよい) からなる置換基群から選択されるものを有してもよい。 メルカプト置換複素芳香族化合物をとしては、2-メルカ プトベンズイミダゾール、2-メルカプトベンズオキサゾ ール、2-メルカプトベンゾチアゾール、2-メルカプト-5 -メチルベンズイミダゾール、6-エトキシ-2-メルカプト ベンゾチアゾール、2,2'-ジチオピス-ベンゾチアゾー ル、3-メルカプト-1,2,4-トリアゾール、4,5-ジフェニ

ル-2-イミダゾールチオール、2-メルカプトイミダゾー ル、1-エチル-2-メルカプトベンズイミダゾール、2-メ ルカプトキノリン、8-メルカプトプリン、2-メルカプト -4(3H)-キナゾリノン、7-トリフルオロメチル-4-キノリ ンチオール、2,3,5,6-テトラクロロ-4-ピリジンチオー ル、4-アミノ-6-ヒドロキシ-2-メルカプトピリミジンモ ノヒドレート、2-アミノ-5-メルカプト-1,3,4-チアジア ゾール、3-アミノ-5-メルカプト-1,2,4-トリアゾール、 4-ヒドキロシ-2-メルカプトピリミジン、2-メルカプト ピリミジン、4,6-ジアミノ-2-メルカプトピリミジン、2 -メルカプト-4-メチルピリミジンヒドロクロリド、3-メ ルカプト-5-フェニル-1,2,4-トリアゾール、1-フェニル -5-メルカプトテトラゾール、3-(5-メルカプトテトラゾ ール)-ベンゼンスルフォン酸ナトリウム、Nメチル-N-{3-(5-メルカプトテトラゾリル)フェニル}ウレア、2-メ ルカプト-4-フェニルオキサゾールなどが挙げられる が、本発明はこれらに限定されない。

【0238】これらのメルカプト化合物の添加量としては乳剤層中に銀1モル当たり0.0001~1.0モルの範囲が好ましく、さらに好ましくは、銀の1モル当たり0.001~0.3モルの量である。

【0239】本発明における画像形成層には、可塑剤および潤滑剤として多価アルコール(例えば、米国特許第2,960,404号に記載された種類のグリセリンおよびジオール)、米国特許第2,588,765号および同第3,121,060号に記載の脂肪酸またはエステル、英国特許第955,061号に記載のシリコーン樹脂などを用いることができる。

【0240】本発明においては、画像形成層上に保護層 を設けることが好ましく、保護層のバインダーとして は、前述のように、ガラス転移温度が25℃以上70℃以下 のポリマーのラテックスを用いることが好ましい。この 場合保護層の全バインダーの50重量%以上、好ましくは 70重量%以上として前述のポリマーラテックスを用いる ことが好ましい。本発明ではこのような保護層を少なく とも1層設けることが好ましい。このような保護層のバ インダー構成や塗設方法等については画像形成層と同様 である。保護層用のポリマーラテックスとしてはアクリ ル系、スチレン系、アクリル/スチレン系、塩化ビニル 系、塩化ビニリデン系のポリマーラテックスが好ましく 用いられ、具体的にはアクリル樹脂系のVONCRT R337 0、4280、Nipol Lx857、メチル(メタ)アクリレート /2-エチルヘキシル (メタ) アクリレート/ヒドロキ シエチル (メタ) アクリレート/スチレン/ (メタ) ア クリル酸コポリマー、塩化ビニル樹脂のN pol C676、 塩化ビニリデン樹脂のアロンD5071が好ましく用いられ

【0241】本発明に用いられる保護層用の全バインダー量は0.2~5.0g/m²、より好ましくは0.5~4.0g/m²の範囲である。

【0242】本発明の表面保護層としては、いかなる付

着防止材料を使用してもよい。付着防止材料の例としては、ワックス、シリカ粒子、スチレン含有エラストマー性ブロックコポリマー(例えば、スチレン・ブタジエン・スチレン、スチレン-イソプレン-スチレン)、酢酸セルロース、セルロースアセテートブチレート、セルロースプロピオネートやこれらの混合物などがある。また、表面保護層には架橋のための架橋剤、塗布性改良のための界面活性剤などを添加してもよい。

【0243】本発明における画像形成層または画像形成層の保護層には、米国特許第3,253,921号、同第2,274,782号、同第2,527,583号および同第2,956,879号に記載されているような光吸収物質およびフィルター染料を使用することができる。また、例えば米国特許第3,282,699号に記載のように染料を媒染することができる。フィルター染料の使用量としては露光波長での吸光度が0.1~3が好ましく、0.2~1.5が特に好ましい。

【0244】本発明の画像形成層としての感光性層には 色調改良、イラジエーション防止の観点から各種染料や 顔料を用いることができる。本発明の感光性層に用いる 染料および顔料はいかなるものでもよいが、例えばカラ ーインデックス記載の顔料や染料があり、具体的にはピ ラゾロアゾール染料、アントラキノン染料、アゾ染料、 アゾメチン染料、オキソノール染料、カルボシアニン染 料、スチリル染料、トリフェニルメタン染料、インドア ニリン染料、インドフェノール染料、フタロシアニンを はじめとする有機顔料、無機顔料などが挙げられる。本 発明に用いられる好ましい染料としてはアントラキノン 染料(例えば特開平5-341441号記載の化合物1~9、特開 平5-165147号記載の化合物3-6~18および3-23~38な ど)、アゾメチン染料(特開平5-341441号記載の化合物17 ~47など)、インドアニリン染料(例えば特開平5-289227 号記載の化合物11~19、特開平5-341441号記載の化合物 47、特開平5-165147号記載の化合物2-10~11など)およ びアゾ染料(特開平5-341441号記載の化合物10~16)が挙 げられる。これらの染料の添加法としては、溶液、乳化 物、固体微粒子分散物、高分子媒染剤に媒染された状態 などいかなる方法でも良い。これらの化合物の使用量は 目的の吸収量によって決められるが、一般的に感材Im 当たり1×10-6 g以上1g以下の範囲で用いることが好まし

【0245】本発明における熱現像感光材料は、支持体の一方の側に少なくとも1層のハロゲン化銀乳剤を含む 画像形成層としての感光性層を有し、他方の側にバック 層を有する、いわゆる片面感光材料であることが好ましい。

【0246】本発明においてバック層は、所望の範囲での最大吸収が約0.3以上2.0以下であることが好ましい。所望の範囲が750~1400nmである場合には、750~360nmにおいての光学濃度が0.005以上0.5未満であることが好ましく、さらに好ましくは0.001以上0.3未満の光学濃度 50

を有するハレーション防止層であることが好ましい。所望の範囲が750m以下である場合には、画像形成前の所望範囲の最大吸収が0.3以上2.0以下であり、さらに画像形成後の360~750mの光学濃度が0.005以上0.3未満になるようなハレーション防止層であることが好ましい。画像形成後の光学濃度を上記の範囲に下げる方法としては特に制限はないが、例えばベルギー特許第733,706号に記載されたように染料による濃度を加熱による消色で低下させる方法、特開昭54-17833号に記載の光照射による消色で濃度を低下させる方法等が挙げられる。

【0247】本発明でハレーション防止染料を使用する 場合、このような染料は所望の範囲で目的の吸収を有 し、処理後に可視領域での吸収が充分少なく、上記バッ ク層の好ましい吸光度スペクトルの形状が得られればい かなる化合物でも良い。例えば以下に挙げるものが開示 されているが本発明はこれに限定されるものではない。 単独の染料としては特開昭59-56458号、特開平2-216140 号、同7-13295号、同7-11432号、米国特許5,380,635号 記載、特開平2-68539号公報第13頁左下欄1行目から同第 14頁左下欄9行目、同3-24539号公報第14頁左下欄から同 第16頁右下欄記載の化合物があり、処理で消色する染料 としては特開昭52-139136号、同53-132334号、同56-501 480号、同57-16060号、同57-68831号、同57-101835号、 同59-182436号、特開平7-36145号、同7-199409号、特公 昭48-33692号、同50-16648号、特公平2-41734号、米国 特許4,088,497号、同4,283,487号、同4,548,896号、同 5,187,049号がある。

【0248】本発明においてバック層の好適なバインダ は透明または半透明で、一般に無色であり、天然ポリ マー合成樹脂やポリマーおよびコポリマー、その他フィ ルムを形成する媒体、例えば:ゼラチン、アラビアゴ ム、ポリ(ビニルアルコール)、ヒドロキシエチルセルロ ース、セルロースアセテート、セルロースアセテートブ チレート、ポリ(ビニルピロリドン)、カゼイン、デンプ ン、ポリ(アクリル酸)、ポリ(メチルメタクリル酸)、ポ リ(塩化ビニル)、ポリ(メタクリル酸)、コポリ(スチレ ン-無水マレイン酸)、コポリ(スチレン-アクリロニトリ ル)、コポリ(スチレン-ブタジエン)、ポリ(ビニルアセ タール)類(例えば、ポリ(ビニルホルマール)およびポリ (ビニルブチラール))、ポリ(エステル)類、ポリ(ウレタ ン)類、フェノキシ樹脂、ポリ(塩化ビニリデン)、ポリ (エポキシド)類、ポリ(カーボネート)類、ポリ(ビニル アセテート)、セルロースエステル類、ポリ(アミド)類 がある。バインダーは水または有機溶媒またはエマルジ ョンから被覆形成してもよい。

【0249】本発明における片面感光材料は、搬送性改良のために画像形成層(感光性乳剤層)の表面保護層および/またはバック層またはバック層の表面保護層にマット剤を添加しても良い。マット剤は、一般に水に不溶性の有機または無機化合物の微粒子である。マット剤と

しては任意のものを使用でき、例えば米国特許第1,939、 213号、同2,701,245号、同2,322,037号、同3,262,782 号、同3,539,344号、同3,767,448号等の各明細書に記載 の有機マット剤、同1,260,772号、同2,192,241号、同3, 257, 206号、同3, 370, 951号、同3, 523, 022号、同3, 769, 0 20号等の各明細書に記載の無機マット剤など当業界で良 く知られたものを用いることができる。例えば具体的に はマット剤として用いることのできる有機化合物の例と しては、水分散性ビニル重合体の例としてポリメチルア クリレート、ポリメチルメタクリレート、ポリアクリロ ニトリル、アクリロニトリル-α-メチルスチレン共重合 体、ポリスチレン、スチレン-ジビニルベンゼン共重合 体、ポリビニルアセテート、ポリエチレンカーボネー ト、ポリテトラフルオロエチレンなど、セルロース誘導 体の例としてはメチルセルロース、セルロースアセテー ト、セルロースアセテートプロピオネートなど、澱粉誘 導体の例としてカルボキシ澱粉、カルボキシニトロフェ ニル澱粉、尿素-ホルムアルデヒド-澱粉反応物など、公 知の硬化剤で硬化したゼラチンおよびコアセルベート硬 化して微少カプセル中空粒体とした硬化ゼラチンなど好 20 ましく用いることができる。無機化合物の例としては二 酸化珪素、二酸化チタン、二酸化マグネシウム、酸化ア ルミニウム、硫酸バリウム、炭酸カルシウム、公知の方 法で減感した塩化銀、同じく臭化銀、ガラス、珪藻土な どを好ましく用いることができる。上記のマット剤は必 要に応じて異なる種類の物質を混合して用いることがで きる。マット剤の大きさ、形状に特に限定はなく、任意 の粒径のものを用いることができる。本発明の実施に際 しては0.1μm~30μmの粒径のものを用いるのが好まし い。また、マット剤の粒径分布は狭くても広くても良 い。一方、マット剤は感材のヘイズ、表面光沢に大きく 影響することから、マット剤作製時あるいは複数のマッ ト剤の混合により、粒径、形状および粒径分布を必要に 応じた状態にすることが好ましい。

【0250】本発明においてバック層にマット剤を添加するのは好ましい態様であり、バック層のマット度としてはベック平滑度が1200秒以下10秒以上が好ましく、さらに好ましくは700秒以下50秒以上である。

【0251】本発明において、マット剤は感光材料の最外表面層もしくは最外表面層として機能する層、あるいは外表面に近い層に含有されるのが好ましく、またいわゆる保護層として作用する層に含有されることが好ましい。また、乳剤面保護層のマット度は星屑故障が生じなければいかようでも良いが、ベック平滑度が500秒以上10,000秒以下が好ましく、特に500秒以上2,000秒以下が好ましい。

【0252】本発明に用いる熱現像写真用乳剤は、支持体上に一またはそれ以上の層を構成する。一層の構成は有機銀塩、ハロゲン化銀、現像剤およびバインダー、ならびに色調剤、被覆助剤および他の補助剤などの所望に 50

よる追加の材料を含まなければならない。二層の構成は、第1乳剤層(通常は支持体に隣接した層)中に有機銀塩およびハロゲン化銀を含み、第2層または両層中にいくつかの他の成分を含まなければならない。しかし、全ての成分を含む単一乳剤層および保護トップコートを含んでなる二層の構成も考えられる。多色感光性熱現像写真材料の構成は、各色についてこれらの二層の組合せを含んでよく、また、米国特許第4,708,928号に記載されているように単一層内に全ての成分を含んでいてもよい。多染料多色感光性熱現像写真材料の場合、各乳剤層は、一般に、米国特許第4,460,681号に記載されているように、各乳剤層(感光性層)の間に官能性もしくは非官能性のバリアー層を使用することにより、互いに区別されて保持される。

【0253】米国特許第4,460,681号および同第4,374,9 21号に示されるような裏面抵抗性加熱層(backside resi stive heating layer)を感光性熱現像写真画像系に使用 することもできる。

【0254】本発明の画像形成層、保護層、バック層など各層には硬膜剤を用いても良い。硬膜剤の例としては、米国特許4,281,060号、特開平6-208193号などに記載されているポリイソシアネート類、米国特許4,791,042号などに記載されているエポキシ化合物類、特開昭62-89048号などに記載されているビニルスルホン系化合物類などが用いられる。

【0255】本発明には塗布性、帯電改良などを目的として界面活性剤を用いても良い。界面活性剤の例としては、ノニオン系、アニオン系、カチオン系、フッ素系などいかなるものも適宜用いられる。具体的には、特開昭62-170950号、米国特許5,380,644号などに記載のフッ素系高分子界面活性剤、特開昭60-244945号、特開昭63-188135号などに記載のフッ素系界面活性剤、米国特許3,885,965号などに記載のポリシロキサン系界面活性剤、特開平6-301140号などに記載のポリアルキレンオキサイドやアニオン系界面活性剤などが挙げられる。

【0256】本発明における熱現像用写真乳剤は、一般的には種々の支持体上に被覆させることができる。典型的な支持体は、ポリエステルフィルム、下塗りポリエステルフィルム、ボリ (エチレンテレフタレート) フィルム、ポリエチレンナフタレートフィルム、ボリエチレンナフタレートフィルム、ボリエチレンナフタレートフィルム、ボリエチレンナフタレートフィルム、ボリ (ビニルアセタール) フィルム、ポリカーボネートフィルムはび関連するまたは樹脂状の材料、ならびにガラス、紙、金属などを含む。可撓性基材、特に、バライタおポリマー、特にポリエチレン、ポリプロピレン、エチレンープテンコポリマーなどの炭素数2~10の α -オレフィンのボリマーによりコートされた紙支持体が、典型的に用いられる。支持体は透明であっても不透明であってもよいが、透明であることが好ましい。これらのうちでも75

 $\sim 200 \mu \text{ m程度}$ の2軸延伸したポリエチレンテレフタレート (PET) が特に好ましい。

【0257】一方、プラスチックフィルムを80℃以上の処理の熱現像機に通すと一般にフィルムの寸法が伸縮する。処理後の材料を印刷製版用途として使用する場合、この伸縮は精密多色印刷を行う時に重大な問題となる。よって、本発明では二軸延伸時にフィルム中に残存する内部歪みを緩和させ、熱現像中に発生する熱収縮歪みをなくす工夫をした、寸法変化の小さいフィルムを用いることが好ましい。例えば、熱現像用写真乳剤を塗布することが好ましい。例えば、熱現像用写真乳剤を塗布する前に100℃~210℃の範囲で熱処理したポリエチレンテレフタレートなどが好ましく用いられる。ガラス転移温度の高いものも好ましく、ポリエーテルエチルケトン、ポリスチレン、ポリスルフォン、ポリアリレート、ポリカーボネート等が使用できる。

【0258】本発明における熱現像感光材料は、帯電防止のため、例えば、可溶性塩(例えば塩化物、硝酸塩など)、蒸着金属層、米国特許第2,861,056号および同第3,206,312号に記載のようなイオン性ポリマーまたは米国特許第3,428,451号に記載のような不溶性無機塩、特開昭60-252349号、同57-104931号に記載されている酸化スズ微粒子などを含む層を有してもよい。

【0259】本発明における熱現像感光材料を用いてカラー画像を得る方法としては特開平7-13295号10頁左欄43行目から11左欄40行目に記載の方法がある。また、カラー染料画像の安定剤としては英国特許第1,326,889号、米国特許第3,432,300号、同第3,698,909号、同第3,574,627号、同第3,573,050号、同第3,764,337号および同第4,042,394号に例示されている。

【0260】本発明における熱現像写真乳剤は、浸漬コーティング、エアナイフコーティング、フローコーティングまたは、米国特許第2,681,294号に記載の種類のホッパーを用いる押出コーティングを含む種々のコーティング操作により被覆することができる。所望により、米国特許第2,761,791号および英国特許第837,095号に記載の方法により2層またはそれ以上の層を同時に被覆することができる。

【0261】本発明における熱現像感光材料の中に追加の層、例えば移動染料画像を受容するための染料受容層、反射印刷が望まれる場合の不透明化層、保護トップコート層および光熱写真技術において既知のプライマー層などを含むことができる。本発明の感材はその感材ー枚のみで画像形成できることが好ましく、受像層等の画像形成に必要な機能性層が別の感材とならないことが好ましい。

【0262】本発明の熱現像感光材料はいかなる方法で現像されても良いが、通常イメージワイズに露光した感光材料を昇温して現像される。用いられる熱現像機の好ましい態様としては、熱現像感光材料をヒートローラー 50

やヒートドラムなどの熱源に接触させるタイプとして特公平5-56499号、特許公報第684453号、特開平9-292695号、特開平9-297385号および国際特許WO95/30934号に記載の熱現像機、非接触型のタイプとして特開平7-13294号、国際特許WO97/28489号、同97/28488号および同97/28487号に記載の熱現像機がある。特に好ましい態様としては非接触型の熱現像機である。好ましい現像温度としては80~250℃であり、さらに好ましくは100~140℃である。現像時間としては1~180秒が好ましく、10~90秒がさらに好ましい。

【0263】本発明の熱現像感光材料の前述の熱現像時の寸法変化による処理ムラを防止する方法として、80℃以上115℃未満(好ましくは113℃以下)の温度で画像が出ないようにして5秒以上加熱した後、110℃以上(好ましくは130℃以下)で熱現像して画像形成させる方法(いわゆる多段階加熱方法)が有効である。

【0264】本発明の感光材料はいかなる方法で露光されても良いが、露光光源としてレーザー光が好ましい。本発明によるレーザー光としては、ガスレーザー、YAGレーザー、色素レーザー、半導体レーザーなどが好ましい。また、半導体レーザーと第2高調波発生素子などを用いることもできる。

【0265】本発明の感光材料は露光時のヘイズが低く、干渉縞が発生しやすい傾向にある。この干渉縞発生防止技術としては、特開平5-113548号などに開示されているレーザー光を感光材料に対して斜めに入光させる技術や、WO5/31754号などに開示されているマルチモードレーザーを利用する方法が知られており、これらの技術を用いることが好ましい。

【0266】本発明の感光材料を露光するにはSPIE vo 1.169 Laser Printing 116-128頁(1979)、特開平4-5104 3号、WODS/31754号などに開示されているようにレーザ 一光が重なるように露光し、走査線が見えないようにす ることが好ましい。

【0267】本発明の熱現像感光材料の熱現像処理に用いられる熱現像機の一構成例を図1に示す。図1は、熱現像機の側面図を示したものである。内部に加熱手段の熱源として、ハロゲンランプ1を収納した円筒状のヒートドラム2の周面に複数個の送りローラ3に懸架された搬送用のエンドレスベルト4が圧接され、エンドレスベルト4とヒートドラム2との間に熱現像感光材料5が挟まれて搬送される。搬送される間に熱現像感光材料5は、現像温度まで加熱され、熱現像が行われる。この場合、ランプの配向は最適化され、幅方向の温度制御が精度良く行われる。

【0268】ヒートドラム2とエンドレスベルト4の間から熱現像感光材料5が送り出される出口6付近に、ヒートドラム2の周面の湾曲から開放された熱現像感光材料5を平面状に矯正する矯正ガイド板7が設けられている。この矯正ガイド板7近辺において、熱現像感光材料

5の温度が所定の温度以下にならないように雰囲気温度 を調整してある。

【0269】出口6の下流には、熱現像感光材料5を送 る1対の送りローラ8が設置され、その下流にローラ対 8に隣接して、熱現像感光材料5を平面状に維持した状 態で案内する1対の平面ガイド板9が設置され、さらに その下流には平面ガイド板9に隣接してもう1対の送り ローラ10が設置されている。この平面ガイド板9は熱 現像感光材料5がその間を搬送されている間に熱現像感 光材料5が冷却されるだけの長さを有している。すなわ 10 ち、その間に熱現像感光材料5の温度が30℃以下にな るまで冷却される。この冷却手段として、冷却ファン1 1が設置されている。

【0270】以上、図示例に従って説明したが、これに 限らず、例えば特開平7-13294号に記載のものな ど、本発明に用いられる熱現像機は種々の構成のもので あってよい。また、本発明において、好ましく用いられ る多段階加熱方法の場合は、上述のような装置におい て、加熱温度の異なる熱源を2個以上設置し、連続的に 異なる温度で加熱するようにすればよい。

[0271]

【実施例】以下に実施例をもって本発明の効果を説明す るが、本発明はこれに限定されるものではない。

【0272】<実施例1>

《ハロゲン化銀乳剤の調製》

増感色素A

(乳剤A) 水700m にフタル化ゼラチン11gおよび臭化カ リウム30mg、ベンゼンチオスルホン酸ナトリウム10mgを 溶解して温度55℃にてpHを5.0に合わせた後、硝酸銀18. 6gを含む水溶液159mlと臭化カリウムを1モル/リットル で含む水溶液をpAg7.7に保ちながらコントロールダブル ジェット法で6分30秒間かけて添加した。ついで、硝酸 銀55.5gを含む水溶液476mlと臭化カリウムを1モル/リッ トルで含むハロゲン塩水溶液をpAg7.7に保ちながらコン トロールダブルジェット法で28分30秒間かけて添加し た。その後pHを下げて凝集沈降させて脱塩処理をし、化 合物 A を 0.17g、脱イオンゼラチン(カルシウム含有量 として20ppm以下) 23.7g加え、pH5.9、pAg8.0に調整し た。得られた粒子は平均粒子サイズ0.11µm 投影面積 変動係数8% (100)面比率93%の立方体粒子であった。 【0273】こうして得たハロゲン化銀粒子を60℃に昇

温して銀1モル当たりベンゼンチオスルホン酸ナトリウ ム76μモルを添加し、3分後にチオ硫酸ナトリウム154μ モルを添加して、100分熟成した。

【0274】その後、40℃に温度を保ち、ハロゲン化銀 1モルに対して12.8×10⁻⁴ モルの増感色素 A、6.4×10⁻³ モルの化合物Bを撹拌しながら添加し、20分後に30℃に 急冷してハロゲン化銀乳剤Aの調製を終了した。

[0275] 【化14】

【0276】《有機酸銀分散物の調製》

<有機酸銀A>アラキン酸6.1g、ベヘン酸37.6g、蒸留 水700ml、tert-プタノール70ml、IN NaCH水溶液123mlを 混合し、75℃で1時間攪拌し反応させ、65℃に降温し た。次いで、硝酸銀22gの水溶液112.5ml を45秒かけて 添加し、そのまま5分間放置し、30℃に降温した。その 後、吸引濾過で固形分を濾別し、固形分を濾水の伝導度 が30μS/cmになるまで水洗した。こうして得られた固形 分は、乾燥させないでウエットケーキとして取り扱い、 乾燥固形分100g相当のウエットケーキに対し、ポリビ

ニルアルコール(商品名:PVA 205)5gおよび水を添加 し、全体量を500gとしてからホモミキサーにて予備分 散した。

【0277】次に予備分散済みの原液を分散機(商品 名:マイクロフルイダイザーM-110S-EH、マイ クロフルイデックス・インターナショナル・コーポレー ション製、G102インタラクションチャンバー使用) の圧力を1750kg/cm²に調節して、三回処理し、有機 酸銀分散物Aを得た。こうして得た有機酸銀分散物に含 まれる有機酸銀粒子は平均短径0.04 μm 平均長径0.8 μ

m 変動係数30%の針状粒子であった。粒子サイズの測定は、MI vern Instruments Ltd. 製Master Si zer Xにて行った。冷却操作は蛇管式熱交換器をインタラクションチャンバーの前後に各々装着し、冷媒の温度を調節することで所望の分散温度に設定した。こうして、ベヘン酸銀含有率85モル%の有機酸銀Aを調製した。

【0278】 $\langle 1, 1$ - ビス(2- ヒドロキシ-3,5- ジメチルフェニル)-3,5,5- トリメチルヘキサンの固体微粒子分散物の調製 \rangle 1,1- ビス(2- ヒドロキシ-3,5- ジメチルフェニル)-3,5,5- トリメチルヘキサン20gに対してクラレ(株)製M PポリマーのMP-203を3.0gと水77miを添加してよく攪拌して、スラリーとして3時間放置した。その後、0.5mmのジルコニアビーズを360g用意してスラリーと一緒にベッセルに入れ、分散機(1/4Gサンドグラインダーミル:アイメックス(株)製)にて3時間分散し還元剤固体

微粒子分散物を調製した。粒子径は、粒子の80重量%が 0.3 μ m以上1.0 μ m以下であった。

【0279】 《トリブロモメチルフェニルスルホンの固体微粒子分散物の調製》トリブロモメチルフェニルスルホン30gに対してヒドロキシプロピルメチルセルロース0.5g、化合物 C0.5gと、水88.5gを添加し良く攪拌してスラリーとして3時間放置した。その後、還元剤固体微粒子分散物の調製と同様にしてカブリ防止剤の固体微粒子分散物を調製した。粒子径は、粒子の80重量%が0.3μm以上1.0μm以下であった。

【0280】 《乳剤層塗布液の調製》上記で作成した有機酸銀微結晶分散物の銀1モルに対して、以下のバインダー、素材、およびハロゲン化銀乳剤Aを添加して、水を加えて、乳剤層塗布液とした。

バインダー;表23、24に記載のラテックス 固形分として 470g (大日本インキ化学工業(株)製;SBRラテックスでガラス転移温度17℃) 1,1-ビス(2-ヒドロキシ-3,5-ジメチルフェニル)-3,5,5-トリメチルヘキサン

固形分として 110g

トリプロモメチルフェニルスルホン 固形分として 25g

ベンゼンチオスルホン酸アトリウム 0.25g

ポリビニルアルコール(クラレ(株) 製MP-203) 46g 6-i so-ブチルフタラジン 0.12モル

表23、24に記載の本発明の化合物表23、24に記載の量

(造核剤、五酸化二リンが水和してできる 酸または塩)

染料A

0. 62g

ハロゲン化銀乳剤A

Ag量として0.05モル

[0281]

【0282】 《乳剤面保護層塗布液の調製》 固形分27.5 %のポリマーラテックス (メチルメタクリレート/スチレン/2-エチルヘキシルアクリレート/2-ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリル酸=59/9/26/5/1の 共重合体でガラス転移温度55℃) 109gにH2 O 3.75gを加え、造膜助剤としてベンジルアルコール4.5g、化合物 D 0.45g、化合物 E 0.125g、化合物 F 0.0125モル、およびポリビニルアルコール (クラレ(株)製, PVA 217) 0.225gを加え、さらにH2 Oを加えて、150gとし、

塗布液とした。 【0283】 【化16】

化合物D $C_4H_9(C_2H_5)$ CHCH $_2$ COOCH $_2$ 化合物E C_8F_{17} SO $_2$ NGH $_2$ COOK C_3H_7

化合物F CH₃ COOH

【0284】 **〈**バック**/**下塗り層のついたPET支持体の作成**〉**

(1)支持体

テレフタル酸とエチレングリコールを用い、常法に従い、IV(固有粘度)=0.66(フェノール/テトラクロル

(2)下塗り層(a)

ポリマーラテックスー(1)

(スチレン/プタジエン/ヒドロキシエチルメタクリレート

/ジビニルベンゼン=67/30/2.5/0.5 (重量%) 160mg/m² 2,4-ジクロロ-6-ヒドロキシ-s-トリアジン 4mg/m² マット剤(ポリスチレン、平均粒子径2.4μm) 3mg/m²

[0287]

(3)下塗り層(b)

脱イオン処理ゼラチン

(Ca²⁺ 含量0.6ppm ゼリー強度230g)

[0288]

(4) 導電層

ジュリマーET-410 (日本純薬 (株) 製)96mg/ ㎡アルカリ処理ゼラチン (分子量約10000、Ca²+ 含量30ppm)42mg/ ㎡脱イオン処理ゼラチン (Ca²+ 含量0. 6ppm)8 mg/ ㎡化合物 A0.2 mg/ ㎡ポリオキシエチレンフェニルエーテル10 mg/ ㎡スミテックスレジンM-3

(水溶性メラミン化合物、住友化学工業(株)製)

780nmの光学濃度が1.0になる塗布量

SnQ/Sb (9/1重量比、針状微粒子、長軸/短軸=20~30、

石原産業(株)製) 160mg/ m²

マット剤(ポリメチルメタクリレート、平均粒子径5μm) 7mg/m²

[0289]

(5)保護層

ポリマーラテックス-②

スミテックスレジンM-3

(メチルメタクリレート/スチレン/2-エチルヘキシルアクリレート/

2-ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリル酸

=59/9/26/5/1 (重量%)共重合体)) 1000mg/m² ポリスチレンスルホン酸塩 (分子量1000~5000) 2.6mg/m²

セロゾール524 (中京油脂 (株))

(水溶性メラミン化合物、住友化学工業(株)製) 218 mg/m²

【0290】支持体の片側に下塗り層(a)と下塗り層(b) 導電層と保護層を順次塗布し、それぞれ180℃、30秒乾を順次塗布し、それぞれ180℃、4分間乾燥した。つい 燥してバック/下塗り層のついたPET支持体を作成しで、下塗り層(a)と下塗り層(b)を塗布した反対側の面に 50 た。

100

エタン=6 /4 (重量比) 中25℃で測定) のPETを得た。これをペレット化した後、130℃で4時間乾燥し、300℃で溶融後T型ダイから押し出し、その後急冷し、熱固定後の膜厚が120 μ mになるような厚みの未延伸フイルムを作成した。

【0285】これを周速の異なるロールを用い、3.3倍に縦延伸、ついでテンターで4.5倍に横延伸を実施した。このときの温度はそれぞれ、110℃、130℃であった。この後、240℃で20秒間熱固定後これと同じ温度で10 横方向に4%緩和した。この後、テンターのチャック部をスリットした後、両端にナール加工を行い、4.8kg/cmで巻きとった。このようにして、幅2.4m 長さ3500m厚み120μmのロールを得た。

50ng/ m²

 18 mg/m^2

25mg/ m²

[0286]

102

【0291】このようにして作成したバック/下塗り層のついたPET支持体を160℃設定した全長30n熱処理ゾーンに入れ、張力14g/cm²、搬送速度20m/分で自重搬送した。その後、40℃のゾーンに15秒間通し、10kg/cm²

染料A

の巻き取り張力で巻き取った。 【0292】

【化17】

合物A · SN

٥

NH (C₂H₅)₃NH

20

【0293】 〈熱現像感光材料の調製〉前記下塗り層(a)と下塗り層(b)を塗布した側のPEI支持体の下塗り層の上に前記の乳剤層塗布液を塗布銀量1.6g/㎡になるように塗布した。さらにその上に、前記乳剤面保護層塗布液をポリマーラテックスの固形分の塗布量が2.0g/㎡になるように乳剤塗布液と共に同時重層塗布し熱現像感光材料を得た。

【0294】 〈写真性能の評価〉

(露光処理)得られた塗布サンプルを780nmにピークを有する干渉フィルターおよびステップウェッジを介して、発光時間10-6 秒のキセノンフラッシュ光で露光した。

【0295】(熱現像処理)露光済みのサンプルを図1の 熱現像機にて117℃で20秒間熱現像処理を行った。

【0296】なお、図1のドラム式熱現像機は、ランプの配光を最適化し、幅方向の温度精度を±1℃で行っ

た。また、矯正ガイド板7近辺において熱現像感光材料 の温度が90℃以下にならないように雰囲気温度を調整 した。

【0297】(写真性能の評価)得られた画像の評価をマクベスTD904濃度計(可視濃度)により行った。測定の結果は、Dnin、Dmax、感度(Dninより1.0高い濃度を与える露光量の比の逆数)、コントラストで評価した。感度については熱現像感光材料1の感度を100とした。コントラストは露光量の対数を横軸として、濃度0.3と3.0の点を結ぶ直線の傾きで表した。

【0298】各感光材料について上記評価を実施した結果を表23、24、使用したポリマーラテックスの内容を表25に示す。

[0299]

【表23】

				表 23	3						
数現像感光	造核剤種	造核剂	77.17	五酸化二ルが水和してできる酸または塩	できる酸または塩	Dmin	女要	D max	コントラスト	臨港	
材料 No.		添加量(モル)	ハインダー種	稚類	添加盘(g)		感度				
	ı	1	Nipol LX430	1	ļ	0.10	100	1.8	評価できず		
	1	i	Nipol LX430	オルリン酸ナリウム	0.23	0.10	90	1.8	幹角でなず		
	ı	ı	Nipol LX430	オルリン酸二木茶ナリウム	0.20	0.10	100	1.8	年角でやず		
	1	1	Nipol LX430	へキサメタリン酸ナトリウム	1.00	0.10	100	. 1.8	評価できず		
	ີວ	4.5×10^3	Nipol LX430	l	ı	0.11	112	2.0	好角でやか		
	<u>C</u>	4.5×10^{9}	Nipol LX430	オルドン酸ナリウム	0.23	0.11	191	3.7	14	本発明	
	င္	4.5×10^{8}	Nipol LX430	オルドン酸二水紫ナリウム	0.20	0.11	200	3.7	14	本発明	
	<u>5</u>	4.5×10^3	Nipol LX430	へキサグリン酸ナトリウム	1.00	0.11	178	3.6	13	本発明	
	C-42	4.5×10^3	Nipol LX430	ı	1	0.11	110	1.9	評価できず		
	C-42	4.5×10^{3}	Nipol LX430	オルトリン酸ナトリウム	0.23	0.11	185	3.6	13	本紹明	
	C-42	4.5×10^3	Nipol LX430	オルリン酸二木粧ナリウム	0.20	0.11	196	3.7	14	本路明	
	C-42	4.5×10^{-8}	Nipol LX430	ヘキサメタリン酸ナトリウム	1.00	0.11	175	3.6	12	本発明	
	C-8	4.5×10^{-8}	Nipol LX430	1	ı	0.12	109	1.9	評価であず		
	8- -2	4.5×10^3	Nipol LX430	オルチン酸ナドリウム	0.23	0.12	185	3.6	13	本郑即	
	S-5	4.5×10^{4}	Nipol LX430	オルリン酸二水紫ナリウム	0.20	0.12	198	3.7	14	未郑显	
	C-8	4.5×103	Nipol LX430	ヘキサメタリン酸ナトリウム	00.1	0.12	173	3.6	12	本発明	
	C-67	4.5×10^{-3}	Nipol LX430	ı	ı	0.12	112	5.0	評価できず		
	C-57	4.5×10^3	Nipol LX430	オルトリン酸ナトリウム	0.23	0,12	195	3.7	14	本発明	
	C-57	4.5×10^3	Nipol LX430	オルリン酸二水素ナリウム	0.20	0.12	200	3.7	14	本発用	
	C-57	4.5×10^{-3}	Nipol LX430	へキチグリン酸ナレリウム	1.00	0.12	180	3.6	12	本発明	

[0300]

【表24】

				表 24 (表23の概念)	(概念)					
熱現像磁光	造核剤種	造核剤	デデックス	五酸化二ツが水和してできる酸または塩	きる酸または塩	Dmin	女母	Dmax	ルラスト	備考
材料 No.		旅加量(モル)	ハイケダー積	電類	添加亞(g)		极度			
21	64a	4.5×10^{-8}	Nipol LX430	í	ı	0.12	112	2.0	評価できず	
22	54a	4.5×10^{-3}	Nipol LX430	オルトリン酸ナトリウム	0.23	0.12	193	3.7	14	本路明
23	64в	4.5×10^3	Nipol LX430	オルリン酸二水素ナリウム	0.20	0.12	200	3.7	14	本発明
24	54a	4.5×10^{-3}	Nipol LX430	ヘキナメタリン酸ナトリウム	1.00	0.12	178	3.6	13	本部明
25	54а	4.5×10^{-8}	Nipol LX430	オイリン数二大器ナリウム	0.12	0.12	159	3.4	11	本部界
26	64в	4.5×10^{-3}	Nipol LX430	オルリン級二大松ナリウム	0.46	0.14	200	3.8	12	本発明
27	54a	4.5×10-8	Nipol LX110	オルリン酸ニ水素ナリウム	0.20	0.28	209	3.8	12	
28	64a	4.6×10-3	Nipol LX485	オルリン酸二水紫ナリウム	0.20	0.13	204	3.8	14	本路班
29	54a	4.5×10^{-8}	Nipol LX416	オルリン酸二水素ナトリウム	0.20	0.26	148	2.6	評価できず	
98	54a	4.5×10^8	HYDRAN AP10	オルリン酸二水素ナリウム	0.20	0.13	206	3.9	15	本発明
31	54a	4.5×10^{-3}	エチルアクリレート①	オルリン酸二水森ナリウム	0.20	0.12	206	3.8	14	本路明
32	54a	4.5×10^{-3}	Nipol LX110	1	1	0.28	106	1.8	評価できず	
. 88	54a	4.5×10^{8}	Nipol LX435	ı	ı	0.13	102	1.8	評価でかず	
. %	64a	4.5×10^3	Nipol LX416	1	ı	0.26	74	1.2	評価できず	
35	64в	4.5×10.8	HYDRAN AP10	ı	ı	0.13	103	1.8	評価できず	
36	64a	4.5×10^{-8}	エチルフクリレートロ	1	ı	0.12	103	1.8	評価できず	
37	54a	4.5×10^{-3}	Nipol LX430	オルリン酸	0.16	0.12	191	3.7	14	本紹明
5	0.20	OT VOIL	מחבשים ומלדעו	AT 4/1./V	V.LV	5				

[0301]

表25】

表	2 5	
ポリマーラテックス種	ガラス転移温度 Tg(℃)*	備考
Nipol LX110(日本ゼオン(株)製)	-52	スチレンプタジェン系ラテックス
Nipol LX435(日本ゼオン(株)製)	-17~-19	スチレンプタジェン系ラテックス
Nipol LX430(日本ゼオン(株)製)	4	スチレンプタジェン系テテックス
Nipol LX416(日本ゼオン(株)製)	47	スチレンプタジエン系ラテックス
HYDRAN AP10(大日本インキ化学(株)製)	22~37	ウレタン系ラテックス
エチルアクリレート①:粒子サイズ 80nm	-13~-16	エチルアクリレートラテックス

【0302】本発明の熱現像感光材料で、低カプリで高 Dmax、高コントラスト、かつ高感度の性能が得られることがわかる。

【0303】<実施例2>実施例1で用いた熱現像機を、特開平7-13294号の図3に記載の熱現像機と 50

同様の構造で、熱源を2種類並べた構造のものを作成して、連続して2段階の加熱ができるようにした。この熱現像機を用いて以下の熱現像処理を行ったところ、本発明の熱現像感光材料において良好な結果を得た。

【0304】 (1) 処理(a);90℃10秒処理(画像

が出ない条件)後、117℃30秒処理

(2) 処理(c); 105℃10秒処理 (画像が出ない条件)後、117℃30秒処理

[0305]

【発明の効果】本発明によれば、低カブリで高Dmaxで、 硬調性が十分であり、感度の高い画像が得られる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に用いる熱現像機の一構成例を示す側面 図である。

【符号の説明】

1 ハロゲンランプ

- 2 ヒートドラム
- 3 送りローラ
- 4 エンドレスベルト
- 5 熱現像感光材料
- 6 出口
- 7 ガイド板
- 8 送りローラ対
- 9 平面ガイド板
- 10 送りローラ対
- 10 11 冷却ファン

【図1】

